PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/13, 15/63, A61K 48/00, C07K 16/42, 16/18, C12N 5/10, A61K 39/395, G01N 33/577 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

10. Dezember 1998 (10.12,98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/03397

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Juni 1998 (05.06.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 23 904.8 6. Juni 1997 (06.06.97) DE 12. Dezember 1997 (12.12.97) 197 55 227.7 DE 198 20 663.1 8. Mai 1998 (08.05.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ASAT AG APPLIED SCIENCE & TECHNOLOGY [CH/CH]; Baarerstrasse 77, CH-6302 Zug (CH).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BERCHTOLD, Peter [CH/CH]; Waidweg 88, CH-3032 Hinterkappeln (CH). ESCHER, Robert, F., A. [CH/CH]; Lentulusstrasse 59, CH-3007 Bern (CH).
- (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB. GE, GH, GM, GW, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: ANTI-GPIIB/IIIA RECOMBINANT ANTIBODIES
- (54) Bezeichnung: ANTI-GPIIB/IIIA REKOMBINANTE ANTIKÖRPER
- (57) Abstract

The invention relates to novel nucleic acid sequences which code for human auto-antibodies and anti-idiotypic antibodies against blood platelet membrane proteins. The invention also relates to new amino acid sequences of human antibodies and to the use thereof in the diagnosis and therapy of diseases.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Nukleinsäuresequenzen, die für humane Autoantikörper und antiidiotypische Antikörper gegen Blutplättchen-Membranproteine kodieren, neue Aminosäuresequenzen von humanen Antikörpern und deren Verwendung für die Diagnostik und Therapie von Krankheiten.

BNSDOCID: <WO_

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Albanien				*		
Albanich	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
Kamerun		Korea	PL	Polen		
China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
	Osterreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Techechische Republik Deutschland Dänemark	Osterreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Bulgarien HU Benin IE Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG Côte d'Ivoire KP Kamerun China KR Kuba KZ Techechische Republik LC Deutschland LI Dänemark LK	Österreich FR Frankreich Australien GA Gabun Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich Bosnien-Herzegowina GE Georgien Barbados GH Ghana Belgien GN Guinea Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn Benin IE Irland Brasilien IL Israel Belarus IS Island Kanada IT Italien Zentralafrikanische Republik JP Japan Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik Kamerun KR Republik Korea Kuba KZ Kasachstan Tschechische Republik LC St. Lucia Deutschland LI Liechtenstein Dänemark LK Sri Lanka	Österreich FR Frankreich LU Australien GA Gabun LV Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Barbados GH Ghana MG Belgien GN Guinea MK Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn ML Benin IE Irland MN Brasilien IL Israel MR Belarus IS Island MW Kanada IT Italien MX Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Kongo KE Kenia NL Schweiz KG Kirgisistan NO Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Kamerun Korea PL China KR Republik Korea PT Kuba KZ Kasachstan RO Tschechische Republik L	Österreich FR Frankreich LU Luxemburg Australien GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien Bulgarien HU Ungarn ML Mali Benin IE Irland MN Mongolei Brasilien IL Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MX Mexiko Ventralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen Côte d'Ivoire KP Demokratische	Österreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lettland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldau TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Guinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Bulgarien HU Ungarm ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien IL Israel MR Mauretanien UG Belarus IS Island MW Malawi US Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande

WO 98/55619 PCT/EP98/03397

. 1 -

ANTI-GPIIB/IIIA REKOMBINANTE ANTIKÖRPER

Beschreibung

5

10

15

20

25

30

Die Erfindung betrifft neue Nukleinsäuresequenzen, die für humane Autoantikörper gegen Blutplättchen-Membranproteine und für antiidiotypische Antikörper kodieren, neue Aminosäuresequenzen von humanen Antikörpern und deren Verwendung für die Diagnostik und Therapie von Krankheiten.

Autoimmun-thrombozytopenische Purpura (AITP) ist eine Immunkrankheit, die durch eine geringe Blutplättchenzahl bei normaler oder gesteigerter Megakaryozytopoiese definiert ist. Aufgrund des Vorhandenseins von Anti-Plättchen-Autoantikörpern findet eine verstärkte Zerstörung von Plättchen im reticuloendothelialen System (Milz, Leber, Knochenmark) statt. Diese Autoantikörper, die in etwa 75% der AITP Patienten nachgewiesen werden können, sind überwiegend gegen die Plättchenmembran-Glykoproteine (GP) IIb/IIIa und Ib/IX gerichtet. In einem einzigen Patienten können mehrere verschiedene Auto-Antikörper-Spezifitäten gefunden werden (vgl. z.B. Berchtold und Wenger, Blood 81 (1993), 1246-1250; Kiefel et al., Br. J. Haematol. 79 (1991), 256-262; McMillan et al., Blood 70 (1987), 1040 und Fujisawa et al., Blood 79 (1991); 1441). Die Charakterisierung von Bindeepitopen und die Ermittlung der pathogenetischen Signifikanz der Autoantikörper bleibt jedoch schwierig aufgrund der beschränkten Menge an Autoantikörpern, die aus AITP Patienten erhältlich sind. Unter Verwendung der Hybridomatechnik konnten nur wenige humane monoklonale Antikörper aus Lymphozyten von AITP Patienten erhalten werden, die mit GPIIb/IIIa reagieren (Kunicki et al., Hum. Antibodies Hybridomas 1 (1990), 83-95).

BNSDOCID: <WO_____9855619A1_I_>

10

15

20

25

30

Auch bei gesunden Personen wurde das Auftreten natürlicher Autoantikörper gegen verschiedene Selbstantigene berichtet, beispielsweise
gegen intrazelluläre und zytoskelettale Komponenten humaner Plättchen
(Guilbert et al., J. Immunol. 128 (1982), 2779-2787; Hurez et al., Eur. J.
Immunol. 23 (1993), 783-789 und Pfueller et al., Clin. Exp. Immunol. 79
(1990), 367-373). Einige dieser im Serum gesunder Personen beobachteten
Autoantikörper können auch gegen Plättchenmembranproteine gerichtet sein
(Souberbielle, Eur. J. Haematol. 56 (1996), 178-180). Die Rolle dieser
natürlichen Autoantikörper sowie ihre Beziehung zu Krankheits-assoziierten
Autoantikörpern ist jedoch noch unbekannt.

Zur Behandlung von AITP können Corticosteroide eingesetzt werden. Etwa die Hälfte der Patienten reagiert auf eine Verabreichung von Prednison innerhalb von 4 Wochen, Langzeitremissionen werden jedoch nur selten gefunden. Bei Patienten, die starke Blutungen oder extrem geringe Plättchenzahlen aufweisen, wird als Notfallbehandlung die Verabreichung hoher Dosen von intravenösem Immunglubolin (IVIgG) empfohlen. Nach dieser Behandlung folgt ein schneller, aber üblicherweise nur vorübergehender Anstieg der Plättchenzahl bei den meisten Fatienten. Die Wirkmechanismen von Corticosteroiden sowie von IVIgG bei der Behandlung der AITP sind noch unbekannt. Durch Untersuchungen von Berchtold et al., (Blood 74 (1989), 2414-2417 und Berchtold und Wenger, Blood 81 (1993), 1246-1250) ist bekannt, daß die Bindung von Autoantikörpern an Plättchen-Glykoproteine durch antiidiotypische Antikörper in IVIgG gehemmt werden kann.

Das der vorliegenden Anmeldung zugrundeliegende Problem besteht darin, neue DNA Sequenzen zu identifizieren, welche für die Bindung von Auto-antikörpern an GPIIb/IIIa verantwortlich sind. Auf diese Weise können neue pharmazeutische Präparate bereitgestellt werden, welche zur Verbesserung der Diagnose und Therapie von AITP eingesetzt werden können.

15

20

25

30 -

Die Identifizierung von Bindesequenzen aus Autoantikörpern gelang überraschenderweise nach Herstellung einer kombinatorischen Phagemid-Displaybibliothek von schweren und leichten Ketten humaner Antikörper unter Verwendung peripherer zirkulierender B-Zellen eines gesunden humanen Spenders. Nach Präsentation humaner schwerer und leichter Antikörper Fab-Fragmente an der Oberfläche des filamentösen Phagen M13 konnten Phagen-Klone identifiziert werden, welche eine spezifische Bindung an GPIIb/IIIa zeigen.

Hierzu wurde die Phagemid-Bibliothek aufeinanderfolgend mit thrombasthenischen Plättchen ohne GPIIb/IIIa (negative Selektion) und normalen Plättchen (positive Selektion) in Kontakt gebracht. Nach mehreren Runden der Selektion und Amplifikation durch Infektion von E.coli wurden 23 Klone erhalten, die an den GPIIb/IIIa Komplex binden können. Inhibierungsstudien unter Verwendung Pools monoklonaler Antikörper gegen GPIIb/IIIa ergaben zwei Gruppen von Klonen: Beide Gruppen wurden durch monoklonale Antikörper, die spezifisch für den GPIIb/IIIa Komplex waren, inhibiert, und eine Gruppe auch durch einen GPIIb spezifischen monoklonalen Antikörper. Diese Befunde wurden durch DNA-Analyse der Klone bestätigt, die das Vorhandensein von 2 unterschiedlichen Anti-GPIIb/IIIa Phagen-Klonen ergab. Diese Ergebnisse zeigen, daß 2 GPIIb/IIIa spezifische Phagen-Klone, d.h. Autoantikörper, aus dem Genom einer gesunden Person kloniert werden können und daß diese Kione Konformationsepitope des GPIIb/IIIa Komplexes erkennen können. Durch Inhibierungsstudien wurde weiterhin festgestellt, daß beide Phagen-Klone die Bindung von Plättchen-assoziierten Autoantikörpern aus Patienten mit AITP an gereinigtes GPIIb/IIIa hemmen und somit vermutlich AITP-assoziierte Epitope von GPIIb/Illa erkennen. Da die Phagen-Klone die Antigenbindesequenzen natürlicher Autoantikörper enthalten, die aus dem Genom einer gesunden Person stammen, kann dieser Befund zu neuen Erkenntnissen über den Ursprung Plättchen-assoziierter Autoantikörper in AITP führen.

10

15

20

25

30

Darüber hinaus ist es unter Verwendung der erfindungsgemäßen Phagen-Klone möglich, rekombinante antiidiotypische Antikörper gegen Anti-GPIIb/IIIa Autoantikörper zu erzeugen, wobei die Anti-GPIIb/IIIa Phagen-Klone als Antigen verwendet werden. Die auf diese Weise erhältlichen rekombinanten antiidiotypischen Antikörper stellen eine interessante klinische Alternative zur Verwendung von IVIgG dar.

Die Nukleotid- und davon abgeleitete Aminosäuresequenzen der identifizierten Phagen-Klone sind in den Sequenzprotokollen SEQ ID No.1 bis 8 (Autoantikörper) bzw. SEQ ID No. 9 bis 18 (antiidiotypische Antikörper) dargestellt.

I. Autoantikörper

Ein erster Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Nukleinsäuren, die für Autoantikörper kodieren. Ein Gegenstand der Erfindung ist somit eine Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

V L P F D P I S M D V kodierenden Nukleotidsequenz,

(1)

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

A L G S W G G W D H Y M D V

(11)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.

10

15

20

25

30

Die erfindungsgemäße Nukleinsäure umfaßt weiterhin vorzugsweise eine CDR1-Region ausgewählt aus

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

GYSWR (III)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

SYAMH (M)

kodierenden Nukleotidsequenz und

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

DISYSGSTKYKPSLRS (V) kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

VISYDGSNKYYADSVKG (M)
kodierenden Nukleotidseguenz und

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

Ein zweiter Aspekt der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

ATWDDGLNGPV (VII)

BNSDOCID: <WO_____9855619A1_I_

15

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

AAWDDSLNGWV

(VIII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR1-Region ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

SGSSSNIRSNPVS

(X)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

SGSSSNIGSNTVN

(X)

kodierenden Nukleotidseguenz und

20 (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

- Darüber hinaus umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure vorzugsweise weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt aus:
 - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

GSHQRPS

(XI)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäureseguenz:

SNNQRPS

(XII)

kodierenden Nukleotidsequenz und

(c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.

5

II. Antiidiotypische Antikörper

Ein zweiter Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft Nukleinsäuren, die für antiidiotypische Antikörper kodieren. Ein Gegenstand der Erfindung ist somit eine Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert, und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

		_	
	(a)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		VRDLGYRVLSTFTFDI	(XIII)
15		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(b)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DGRSGSYARFDGMDV	(XIV)
٠		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(c)	einer für die Aminosäuresequenz:	
20		MGSSVVATYNAFDI	(XV)
		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(d)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DADGDGFSPYYFPY	(XVI)
•		kodierenden Nukleotidsequenz,	
25	(e)	einer für die Aminosäuresequenz:	,
		LRNDGWNDGFDI	(XVII)
•		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(f)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		DSETAIAAAGRFDI	(XVIII)
30		kodierenden Nukleotidsequenz,	
	(g)	einer für die Aminosäuresequenz:	
		EDGTTVPSQPLEF	(XIX)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(h) einer für die Aminosäuresequenz:

G S G S Y L G Y Y F D Y kodierenden Nukleotidseguenz.

(XX)

(i) einer für die Aminosäuresequenz:

GLRSYNYGRNLDY

(XXI)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (j) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), (b), (c) oder (d) kodiert und
- (k) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.

15

20

25

30

5

10

Die erfindungsgemäße Nukleinsäure umfaßt weiterhin vorzugsweise eine CDR1-Region ausgewählt aus: einer für die in Tab. 7a gezeigten Aminosäuresequenzen N F A M S, S Y T M H, D Y A L H oder S H Y W S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die Aminosäuresequenz T Y Y W S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigten Aminosäuresequenzen D Y G M H, S H T I S, K Y A I H oder E L S M H kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer der zuvor genannten Aminosäuresequenzen kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigten Aminosäuresequenzen G I S G G L L T H Y A (D/N) S V K G, L I S Y D G S N K Y Y A D S V K G, G I S W D S T S I G Y A D S V K G oder F I Y D G A R T R F N P S L R S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die Aminosäuresequenz YIYYSGNTNYNPSLKS kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die

15

20

25

30

in Tab. 7b gezeigten Aminosäuresequenzen AISYDGSNKYYADS VKG, GITPIFGTVNYAQKFQG, AISSNGGNTYYADS VKG oder GFDPED GETIY AQKFQG kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer der zuvor genannten Aminosäuresequenzen kodiert.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:

(a) einer für die Aminosäuresequenz:

CSYVHSSTN

(XXII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(b) einer für die Aminosäuresequenz:

QVWDNTNDQ

(XXIII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.

Vorzugsweise umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure weiterhin eine CDR1-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigte Aminosäuresequenz T G T S S A I G N Y N F V P kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigte Aminosäuresequenz G G Y K I G S K S V H kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und

10

15

20

25

30

vorzugsweise von mindestens 90% zur der zuvor genannten Aminosäuresequenz kodiert.

Darüber hinaus umfaßt die erfindungsgemäße Nukleinsäure vorzugsweise weiterhin eine CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a gezeigte Aminosäuresequenz E G S K R P S kodierenden Nukleotidsequenz, einer für die in Tab. 7b gezeigte Aminosäuresequenz E D S Y R P S kodierenden Nukleotidsequenz und einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise mindestens 90% zu der zuvor genannten Aminosäuresequenz kodiert.

Unter dem Begriff "funktionelles Derivat einer Kette eines humanen Antikörpers" im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ein Polypeptid zu verstehen, das mindestens eine CDR3-Region der schweren oder/und leichten Kette wie vorstehend definiert umfaßt und gegebenenfalls zusammen mit der jeweiligen komplementären Kette des humanen Antikörpers (oder einem Derivat einer solchen Kette) ein Antikörperderivat bilden kann, das eine äquivalente Erkennungsspezifität für ein Antigen wie der nicht derivatisierte Antikörper besitzt. Vorzugsweise weist ein derartiges Antikörperderivat eine Bindungskonstante von mindestens 10-6 l/mol, vorzugsweise von mindestens 10-8 l/mol für das jeweilige Antigen auf.

Die Herstellung funktioneller Derivate von Ketten eines humanen Antikörpers kann beispielsweise durch Deletion, Substitution oder/und Insertion von Abschnitten des für das jeweilige Polypeptid kodierenden Gens durch rekombinante DNA-Techniken erfolgen.

Besonders bevorzugte funktionelle Derivate von Antikörperketten oder Antikörper sind Einzelkettenantikörper, die beispielsweise aus den variablen Domänen der H- und L-Kette oder einer oder zwei H-Kettendomänen sowie gegebenenfalls einer konstanten Domäne zusammengesetzt sein können.

Die Herstellung solcher Konstrukte ist bei Hoogenboom et al., Immunol. Rev. 130 (1992), 41-68; Barbas III, Methods: Companion Methods Enzymol. 2 (1991), 119 und Plückthun, Immunochemistry (1994), Marcel Dekker Inc., Kapitel 9, 210-235 beschrieben.

5

Unter dem Begriff "äquivalente Bindefähigkeit" im Sinne der vorliegenden Erfindung ist eine gleiche Bindeaffinität oder/und Spezifität, d.h. Epitoperkennung wie in den konkret offenbarten Sequenzen zu verstehen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Vektor, der mindestens eine Kopie einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure enthält. Dieser Vektor kann ein prokaryontischer Vektor oder ein eukaryontischer Vektor sein. Beispiele für prokaryontische Vektoren sind Plasmide, Cosmide und Bakteriophagen. Derartige Vektoren sind beispielsweise bei Sambrook et al., Molecular Cloning. A Laboratory Manual, 2nd Eddition (1989), Cold Spring Harbor Laboratory Press, in den Kapiteln 1 bis 4 ausführlich beschrieben. Vorzugsweise ist ein prokaryontischer Vektor ein Plasmid oder ein Phage.

Andererseits kann der Vektor auch ein eukaryontischer Vektor sein, z.B. ein Hefevektor, ein Insektenvektor (Baculovirus) oder ein Säugervektor (Plasmidvektor oder viraler Vektor). Beispiele für eukaryontische Vektoren sind bei Sambrook et al., supra, Kapitel 16 und Winnacker, Gene und Klone, Eine Einführung für die Gentechnologie (1985), VCH Verlagsgesellschaft insbesondere Kapitel 5, 8 und 10, beschrieben.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Zelle, die eine erfindungsgemäße Nukleinsäure exprimiert, oder eine Zelle, die mit einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure oder mit einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert ist. Die Zelle kann eine prokaryontische Zelle (z.B. eine gram-negative Bakterienzelle, insbesondere E.coli) oder eine eukaryontische Zelle (z.B. eine Hefe-, Pflanzen- oder Säugerzelle) sein. Beispiele für

10

15

20

25

30

geeignete Zellen und Verfahren zum Einführen der erfindungsgemäßen Nukleinsäure in derartige Zellen finden sich den obigen Literaturstellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Polypeptid, das von einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure kodiert ist, insbesondere ein rekombinantes Polypeptid. Besonders bevorzugt enthält das Polypeptid die variable Domäne der H- oder/und L-Kette eines humanen Antikörpers.

Besonders bevorzugt ist ein Polypeptid, das Antikörpereigenschaften aufweist und aus einer schweren Kette oder einem funktionellen Derivat davon sowie aus einer leichten Kette oder einem funktionellen Derivat davon als Untereinheiten aufgebaut ist. Das Polypeptid kann aus zwei separaten Ketten zusammengesetzt sein oder als Einzelkettenpolypeptid vorliegen.

Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Antikörper gegen ein erfindungsgemäßes Polypeptid, der gegen ein für die Erkennung des Antigens verantwortliche Region des Polypeptids gerichtet ist. Dieser Antikörper kann ein polyklonales Antiserum, ein monoklonaler Antikörper oder ein Fragment eines polyklonalen oder monoklonalen Antikörpers (z.B. ein Fab-, F(ab)2-, Fab'- oder F(ab')2 Fragment) sein. Vorzugsweise ist der Antikörper gegen die CDR3-Region der schweren oder/und leichten Antikörperkette des erfindungsgemäßen Polypeptids oder einen Bereich davon gerichtet. Derartige Antikörper können nach an sich bekannten Methoden durch Immunisierung eines Versuchstiers mit einem Peptid oder Polypeptid, welches eine erfindungsgemäße CDR3-Region enthält, und Gewinnung der resultierenden polyklonalen Antikörper aus dem Versuchstier erhalten werden. Weiterhin können monoklonale Antikörper durch Fusion einer Antikörper-produzierenden B-Zelle des Versuchstiers mit einer Leukämiezelle nach der Methode von Köhler und Milstein oder einer Weiterentwicklung davon erhalten werden. Darüber hinaus können rekombinante Antikörper, die gegen die CDR3-Region des erfindungsgemäßen Polypeptids gerichtet sind, auch durch Musterung einer geeigneten Phagemid-Bibliothek, z.B. einer Phageimid-Bibliothek aus einem gesunden humanen Spender, erhalten werden, wobei als Antigen ein erfindungsgemäßes Polypeptid verwendet wird.

Die Erfindung betrifft auch eine pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Nukleinsäure, einen Vektor, ein Polypeptid, einen Antikörper oder eine Zelle wie zuvor genannt, als aktive Komponente, gegebenenfalls zusammen mit anderen aktiven Komponenten sowie pharmazeutisch üblichen Hilfs-, Zusatz- oder Trägerstoffe enthält.

10

20

25

30

Die pharmazeutische Zusammensetzung kann zur Herstellung eines diagnostischen oder therapeutischen Mittels eingesetzt werden. Beispiele für diagnostischen Anwendungen sind die Diagnose von AITP oder einer Prädisposition für AITP. Eine weitere bevorzugte diagnostische Anwendung ist die Überwachung des Krankheitsverlaufs bei AITP.

Der Einsatz der pharmazeutischen Zusammensetzung als diagnostisches Mittel kann beispielsweise den Nachweis einer B-Zellsubpopulation umfassen, welche ein erfindungsgemäßen Polypeptid als Antikörper exprimiert. Der Nachweis dieses Antikörpers kann beispielsweise auf Nukleinsäureebene, z.B. durch einen Nukleinsäure-Hybridisierungs-Assay gegebenenfalls mit vorgeschalteter Amplifikation erfolgen. Andererseits kann der Nachweis auch auf Proteinebene durch einen Immunoassay unter Verwendung von spezifisch mit dem Polypeptid reagierenden Antigenen oder Antikörpern erfolgen.

Weiterhin kann die erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzung auch auf therapeutischem Gebiet angewandt werden, insbesondere zur Prävention oder Therapie von AITP. Diese therapeutische Anwendung kann beispielsweise darauf beruhen, daß eine Stimulierung der Produktion von Anti-Autoantikörpern erfolgt. Hierzu kann beispielsweise das erfindungsgemäße Autoantikörper-Polypeptid einem Patienten verabreicht werden,

wodurch die Bildung von antiidiotypischen Antikörpern hervorgerufen oder/und stimuliert wird. Diese Verabreichung kann dabei nach üblichen Immunisierungsprotokollen (Fox et al., J. Pharmacol. Exp. Ther. 279 (1996), 1000-1008; Whittum-Hudson et al., Nat. Med. 2 (1996), 1116-1121; Jardieu, Curr. Opin. Immunol. 7 (1995), 779-782) erfolgen. Andererseits kann die Expression von Antikörpergenen spezifisch durch Verabreichung geeigneter Antisense-Nukleinsäuren gehemmt werden. Das erfindungsgemäße antiidiotypische Antikörper-Polypeptid kann einem Patienten verabreicht werden, um eine direkte Hemmung der Autoantikörper-Aktivität zu erreichen.

Untersuchungen der erfindungsgemäßen Autoantikörper-Polypeptide zeigten, daß diese überraschenderweise in der Lage sind, die Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen zu hemmen. Die erfindungsgemäßen Autoantikörper-Polypeptide und antidiotypischen Antikörper-Polypeptide können daher gegebenenfalls in Kombination als Mittel zur Modulation der Blutgerinnung eingesetzt werden, insbesondere zur Verhinderung einer Thrombose, beispielsweise nach Herzinfarkten, Schlaganfällen oder bei venösen Thrombosen mit Lungenembolien oder Ischämien etc.

20

25

30

5

10

15

Bisher wurden für therapeutische Zwecke als Fibrinogenantagonisten murine monoklonale Antikörper, z.B. der monoklonale Antikörper 7E3 (vgl. z.B. US-Patent 5,440,020) oder Fragmente davon (z.B. das kommerziell erhältliche Fab Fragment ReoPro®) oder kurze synthetische Peptide eingesetzt. Murine monoklonale Antikörper und Antikörperfragmente haben jedoch den Nachteil, daß sie bei der Behandlung von humanen Patienten aufgrund ihrer Immunogenität zu unerwünschten Nebenreaktionen führen, während kurze Peptide im allgemeinen sehr schnell abgebaut werden. Gegenüber diesen bekannten Mitteln haben die erfindungsgemäßen Polypeptide den Vorteil, daß sie aus Aminosäuresequenzen humanen Ursprungs bestehen und daher geringere unerwünschte Nebenwirkungen als entsprechende murine

Antikörper oder Antikörperfragmente aufweisen, und daß sie aufgrund ihrer Größe nicht einem so schnellen Abbau wie Peptide unterliegen.

Die Erfindung betrifft somit die Verwendung einer erfindungsgemäßen Nukleinsäure, insbesondere einer für ein Autoantikörper-Polyeptid kodierenden Nukleinsäure, eines dieser Nukleinsäure enthaltenden Vektors, einer mit der Nukleinsäure oder dem Vektor transformierten Zelle, eines von der Nukleinsäure kodierten Polypeptids oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung, die eine oder mehrere der genannten Substanzen enthält, zur Herstellung eines Mittel für die Beeinflussung und insbesondere die Hemmung der Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen. Vorzugsweise wird das Mittel zur Modulation der Blutgerinnung eingesetzt, insbesondere für die Auflösung von Thromben oder/und für die Prävention der Thrombenbildung. Die Verabreichung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung kann nach bereits für murine Antikörper oder Antikörperfragmente etablierten Protokollen erfolgen.

Noch ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Gewinnung von Phagemid-Klonen, die Nukleinsäuren exprimieren, die für Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa oder für gegen diese Autoantikörper gerichtete antiidiotypische Antikörper kodieren, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Phagemid-Bibliothek aus Lymphozyten eines humanen Spenders herstellt und die gewünschten Phagemid-Klone durch Affinitätsselektion, umfassend negative und positive Selektionsschritte gewinnt. Vorzugsweise beinhaltet das Verfahren außerdem, daß man Antikörperkodierende Nukleinsäuren aus den Klonen gewinnt oder/und daß man die Antikörper-kodierenden Nukleinsäuren zur Expression von rekombinanten Antikörperketten, Derivaten oder Fragmenten davon verwendet.

25

5

10

15

Weiterhin wird die Erfindung durch nachfolgende Beispiele, Figuren und Sequenzprotokolle erläutert. Es zeigen:

SEQ ID No. 1

Die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Antikörpers (Phagemidklon PDG7), wobei Framework-Region (FR)1 von bp 1-90, Komplementbestimmende Region (CDR)1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von bp 292-324 und FR4 von bp 325-357 reicht,

10

5

SEQ ID No. 2

die Aminosäuresequenz zu der in SEQ ID No. 1 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-108 und FR4 von A.S. 109-119 reicht,

15

SEQ ID No. 3

SECTIONO, S

die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PDG7), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-99, FR2 von bp 100-144, CDR2 von bp 145-165, FR3 von bp 166-261, CDR3 von bp 262-294 und FR4 von bp 295-333 reicht,

20

SEQ ID No. 4

25

die Aminosäuresequenz zu der in SEQ ID No. 3 angegebenen Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20, CDR1 von A.S. 21-33, FR2 von A.S. 34-48, CDR2 von A.S. 49-55, FR3 von A.S. 56-87, CDR3 von A.S. 88-98 und FR4 von A.S. 99-11 reicht,

30 SEQ ID No. 5

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PDG13), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-109, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-336 und FR4 von bp 337-369 reicht,

SEQ ID No. 6

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 5 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht,

10 SEQ ID No. 7

die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon PGD13), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-99, FR2 von bp 100-144, CDR2 von bp 145-165, FR3 von bp 166-261, CDR3 von bp 262-294 und FR4 von bp 295-333 reicht,

15

SEQ ID No. 8

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 7 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20, CDR1 von A.S. 21-33, FR2 von A.S. 34-48, CDR2 von A.S. 49-55, FR3 von A.S. 56-87, CDR3 von A.S. 88-98 und FR4 von A.S. 99-111 reicht,

20

SEQ ID No. 9

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon AI-X16), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-288, CDR3 von bp 289-336 und FR4 von bp 337-369 reicht,

25

SEQ ID No. 10

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 9 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-96, CDR3 von A.S. 97-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht,

SEQ ID No. 11 die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X16), wobei FR1 von bp 1 bis 60, CDR1 von bp 61-102, FR2 von bp 103-147, CDR2 von 148-168, FR3 von bp 169-264, CDR3 von 265-291 und FR4 von bp 292-375 reicht,

SEQ ID No. 12 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 11 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-20, CDR1 von A.S. 21-34, FR2 von A.S. 35-49, CDR2 von A.S. 50-56, FR3 von A.S. 57-88, CDR3 von A.S. 89-97 und FR4 von A.S. 89-125 reicht,

10

5

SEQ ID No. 13 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X20), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von von bp 292-333 und FR4 von bp 334-366 reicht,

15

20 SEQ ID No. 14

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 13 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,

25

SEQ ID No. 15

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X39), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von pb 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-339 und FR4 von 340-372 reicht,

SEQ ID No. 16 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 15 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1-30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-113 und FR4 von A.S. 114-124 reicht,

SEQ ID No. 17 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-X40), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-297, CDR3 von bp 298-339 und FR4 von bp 340-372 reicht,

SEQ ID No. 18 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 17 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-99, CDR3 von A.S. 100-113 und FR4 von A.S. 114-124 reicht,

SEQ ID No. 19 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon AI-X2), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-195, FR3 von bp 196-291, CDR3 von bp 292-327 und FR4 von bp 328-360 reicht,

25 SEQ ID No. 20 die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 19 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-65, FR3 von A.S. 66-97, CDR3 von A.S. 98-109 und FR4 von A.S. 110-120 reicht,

SEQ ID No. 21 die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B14), wobei

30

10

15

FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-336 und FR4 von bp 337-369 reicht;

5

10

15

20

SEQ ID No. 22

SEQ ID No. 23 25

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: So kann an Position 7 ein C, an

Es wurden auch folgende Variationen der Sequenz gefunden: An Position 7 kann ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein G, an Position 91 ein A, an Position 92 ein G, an Position 98 ein C, an Position 149 ein T, an Position 205 ein A, an Position 228 ein A, an Position 251 ein A, an Position 253 ein T oder/und an Position 284 ein A vorliegen. Dies hat in der Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 22) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 31 ein S, an Position 33 ein A, an Position 50 ein V, an Position 69 ein T, an Position 76 ein K, an Position 84 ein N, an Position 85 ein S oder/und an Position 95 ein Y vorliegen kann.

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 21 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-112 und FR4 von A.S. 113-123 reicht,

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B18), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-333 und FR4 von bp 334-366 reicht;

BNSDOCID: <WO 9855619A1 1 >

Position 13 ein G, an Position 16 ein C, an Position 56 ein A, an Position 94 ein T, an Position 97 ein G, an Position 155 ein T, an Position 173 ein C, an Position 223 ein T, an Position 252 ein T oder ein C, an Position 261 ein G, an Position 267 ein G, an Position 271 ein A, an Position 275 ein C oder/und an Position 277 ein G vorliegen. Dies hat in der entsprechenden Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 24) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 6 ein Q, an Position 19 ein K, an Position 32 ein Y, an Position 33 ein A, an Position 52 ein I, an Position 58 ein A, an Position 75 ein S, an Position 84 ein S, an Position 87 ein R, an Position 89 ein E, an Position 91 ein T, an Position 92 ein A oder/und an Position 93 ein V vorliegen kann.

15

10

SEQ ID No. 24

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 23 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,

20

SEQ ID No. 25

25

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B24), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp 106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-330 und FR4 von bp 331-363 reicht;

30

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: An an Position 7 kann ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein G, an Position 31 ein G, an Position 46 ein A, an

Position 67 ein G, an Position 89 ein G, an Position 92 ein G, an Position 93 ein C, an Position 98 ein G, an Position 102 ein G, an Position 140 ein G, an Position 141 ein G. an Position 145 ein G, an Position 149 ein T, an Position 157 ein T, an Position 158 ein A, an Position 160 ein G, an Position 166 ein A, an Position 173 ein A, an Position 235 ein T, an Position 251 ein A, an Position 290 ein C oder/und an Position 293 ein A vorliegen. Dies hat in der entsprechenden Aminosäuresequenz (vgl. SEQ ID No. 26) zur Folge, daß an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V, an Position 11 ein V, an Position 16 ein R, an Position 23 ein A, an Position 30 ein S, an Position 31 ein S, an Position 33 ein G, an Position 34 ein M, an Position 47 ein W, an Position 49 ein A, an Position 50 ein V, an Position 53 ein Y, an Position 54 ein D, an Position 56 ein S, an Position 58 ein K, an Position 79 ein L, an Position 84 ein N, an Position 97 ein A oder/und an Position 98 ein K vorliegen kann.

20

5

10

15

SEQ ID No. 26

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 25 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-110 und FR4 von A.S. 111-121 reicht,

25

SEQ ID No. 27

die Nukleotidsequenz der L-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B24), wobei FR1 von bp 1-60, CDR1 von bp 61-96, FR2 von bp 97-138, CDR2 von bp 139-159, FR3 von bp 160-255, CDR3 von bp 256-282 und FR4 von bp 283-366 reicht;

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: An Position 4 kann ein C oder ein T, an Position 37 ein G, an Position 40 ein A, an Position 50 ein G, an Position 67 ein A, an Position 72 ein T, an Position 133 ein A, an Position 136 ein T, an Position 138 ein T oder ein C, an Position 148 ein G, an Position 160 ein T, an Position 161 ein T, an Position 162 ein T oder ein C, an Position 200 ein C, an Position 217 ein T, an Position 218 ein G, an Position 220 ein A oder C, an Position 269 ein G, an Position 271 ein T, an Position 272 ein G, an Position 275 ein G oder/und an Position 282 ein T oder ein C vorliegen. Dies hat zu Folge, daß in der entsprechenden Aminosäureseguenz (vgl. SEQ ID No. 28) an Position 2 ein L, an Position 13 ein G, an Position 14 ein K, an Position 17 ein R, an Position 23 ein N, an Position 24 ein N, an Position 45 ein I, an Position 47 ein Y, an Position 50 ein D, an Position 54 ein F, an Position 67 ein T, an Position 73 ein S, an Position 74 ein R, an Position 90 ein S, an Position 91 ein S, an Position 92 ein S oder/und an Position 94 ein H vorliegen kann.

20

5

10

15

SEQ ID No. 28

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 27 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 20, CDR1 von A.S. 21-32, FR2 von A.S. 33-46, CDR2 von A.S. 47-53, FR3 von A.S. 54-85, CDR3 von A.S. 86-94 und FR4 von A.S. 95-122 reicht,

SEQ ID No. 29

30

25

die Nukleotidsequenz der H-Kette eines erfindungsgemäßen Polypeptids (Phagemidklon Al-B38), wobei FR1 von bp 1-90, CDR1 von bp 91-105, FR2 von bp

106-147, CDR2 von bp 148-198, FR3 von bp 199-294, CDR3 von bp 295-333 und FR4 von bp 334-366 reicht;

Es wurden auch folgende Variationen der Nukleotidsequenz gefunden: Es kann an Position 7 ein C, an Position 9 ein G, an Position 13 ein G, an Position 15 ein A oder/und an Position 16 ein C vorliegen. Dies hat zu Folge, daß in der entsprechenden Aminosäuresequenz an Position 3 ein Q, an Position 5 ein V oder/und an Position 6 ein Q vorliegen kann und

10

5

SEQ ID No. 30

die Aminosäuresequenz der in SEQ ID No. 29 dargestellten Nukleotidsequenz, wobei FR1 von A.S. 1 bis 30, CDR1 von A.S. 31-35, FR2 von A.S. 36-49, CDR2 von A.S. 50-66, FR3 von A.S. 67-98, CDR3 von A.S. 99-111 und FR4 von A.S. 112-122 reicht,

15

Figur 1 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs (PDG-X) an GPIIb/IIIa durch Zusatz des antiidiotypischen Antikörper-Phab AI-X17.

20

Figur 2 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs (PDG-B) an Blutplättchen durch antiidiotypische Antikörper-Phabs Al-B,

- Figur 3 die Bindung von Autoantikörper-Phabs an unbehandelte und EDTA-behandelte Blutplättchen,
- Figur 4 die Hemmung der Fibrinogenbindung an GPIIb/Illa durch 30 Autoantikörper-Phabs,

Figur 5-7 die Hemmung der Bindung von Autoantikörper-Phabs an GPIIb/IIIa durch den Antikörper 7E3 und das Antikörper-fragment ReoPro®.

Beispiele

1. Identifizierung von Autoantikörpersequenzen

1.1. Gewinnung von Autoantikörpern

10

15

20

Autoantikörper von 12 Patienten mit AITP (8 mit primärer AITP, 3 mit AITP assoziiert mit SLE, 1 mit AITP assoziiert mit Sjögren's Syndrom) wurden durch Inkubation von Patientenplasma über Nacht mit gereinigtem GPIIb/IIIa bei 4°C und anschließende Elution in 0,2 mol/I Glycin und 0,15 mol/I NaCl pH 2,5 für 15 min bei Raumtemperatur erhalten. Nach Zentrifugation für 30 min bei 100.000 g wurde der Überstand mit 1 mol/I Tris-HCl neutralisiert und über Nacht gegen Tris-gepufferte Salzlösung (TBS) dialysiert.

Zum Zeitpunkt der Plasmaentnahme waren alle Patienten thrombozytopenisch (Plättchenzahl $< 150 \times 10^9$ /l) und hatten normale oder vergrößerte Megakaryozyten im Knochenmark und waren frei von anderen nachweisbaren Formen der Immunthrombozytopenie.

1.2. Gewinnung gereinigter Antigene

25

Als Antigene wurden gereinigtes GPIIb/IIIa, ein zytoplasmatisches Fragment von GPIIIa (Aminosäuren 721-744) und ein extrazelluläres Fragment von GPIIIa (Aminosäuren 468-690) verwendet (Beardsley, Blut 59 (1989), 47-51 und Phillips et al., Methods Enzymol. 215 (1992), 244-263).

1.3. Gewinnung von Plättchen zum Panning und Immunoblotting

Aus EDTA-antikoagulierten Blutproben gesunder humander Spender wurde Plättchen-angereichertes Plasma durch differenzielle Zentrifugation hergestellt. Die Plättchen wurden durch Zentrifugation bei 2000 g für 15 min isoliert, sechsmal in Zitronensäurepuffer (pH 6,2) mit 50 mmol/l Natriumcitrat, 100 mmol/l NaCl und 125 mmol/l Dextrose gewaschen und schließlich im gleichen Puffer resuspendiert.

Thrombasthenische Plättchen wurden aus einem 14 Jahre alten an Thrombasthenie Glanzmann Typ I erkrankten Jungen unter Verwendung des gleichen Anreicherungsprotokolls erhalten.

1.4. Monoklonale Antikörper

15

20

25

30

5

Es wurden murine monoklonale Antikörper verwendet, welche die komplexierte Form von GPIIb/IIIa erkennen, sowie Antikörper, die selektiv GPIIb oder GPIIIa erkennen. Diese Antikörper wurden mit üblichen Immunisierungsprotokollen unter Verwendung der entsprechenden Antigene gewonnen und sind nicht AITP-assoziiert. Die Gewinnung solcher Antikörper ist bei Kouns et al. (J. Biol. Chem. 267 (1992), 18844-18851), Steiner et al. (Biochim. Biophys. Acta 1119 (1992), 12-21) und Häring et al. (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 82 (1985), 4837-4841) beschrieben.

1.5. Phagemid-Bibliothek

Eine kombinatorische Fab-Bibliothek wurde nach der von Vogel et al. (Eur. J. Immunol. 24 (1994), 1200-1207) beschriebenen Methode hergestellt, wobei periphere Blutlymphozyten aus einem gesunden präimmunisierten humanen Spender verwendet wurden. Alle Enzyme und Oligonukleotide wurden von Boehringer Mannheim GmbH (Mannheim, Deutschland) mit Ausnahme der Taq Polymerase (Perkin Elmer, NJ, USA) bezogen. Die Primer

für die PCR-Amplifikation der H-und L-Ketten der Fab-Moleküle, der VCSM13 Helferphage und der Escherichia coli Stamm XL-Blue wurden von Stratacyte (La Jolla, CA, USA) bezogen. Das Phagemid pComb3 wurde vom Scripps Research Institute (La Jolla, CA, USA) bezogen. Die Klonierung, die Transformation in XL-Blue-Zellen und die Herstellung von Phabs erfolgte wie von Barbas III und Lerner, Methods: Companion Methods Enzymol. 2 (1991), 119) beschrieben. Die Phabs wurden mit 4% (w/v) Polyethylenglykol 8000 und 3% (w/v) NaCl präzipitiert und in PBS pH 7,4 resuspendiert. Die resultierende Expressionsbibliothek enthält 1 x 10⁷ Spezifitäten.

10

15

20

25

30

5

1.6. Isolierung von GPIIb/IIIa-spezifischen Phabs

GPIIb/IIIa-spezifische Phabs wurden durch insgesamt 5 Runden einer Affinitätsselektion ("Panning") hergestellt. Nach Präabsorption (negative Selektion) mit 5 x 10⁷ thrombasthenischen Plättchen wurden die Phabs mit 10⁸ normalen Plättchen für 45 min inkubiert (positive Selektion). Gebundene Phabs wurden dann mit 0,05 mol/l Natriumcitrat pH 2,5 eluiert und mit 1 mol/l Tris-Puffer neutralisiert. Nach jeder "Panning"-Runde wurde die Anreicherung von GPIIb/IIIa spezifischen Phabs durch Titration der Phagenkolonie-bildenden Einheiten verfolgt. Nach fünf Selektionsrunden wurde eine Anreicherung der eluierten Phabs um den Faktor von mehr als 100 gefunden.

Der nach der vierten Selektionsrunde erhaltene Pool von Phabs wurde näher auf seine GPIIb/Illa Spezifität analysiert. Hierzu wurden 40 Phab-Klone zufällig ausgewählt und ihre Bindespezifität in einem Immunodot-Assay ermittelt. 1 μl normale und thrombasthenische Plättchen (10⁹ ml) sowie gereinigtes GPIIb/Illa (500 μg/ml) wurden auf Nitrozellulosestreifen (Millipore Corporation, Bedford, MA, USA) getropft. Die Streifen wurden in TBS mit 0,15% Casein (TBS-Casein) blockiert und dann über Nacht mit den in TBS-Casein verdünnten Phabs inkubiert. Nach drei Waschungen mit TBS-0,1% Tween 20 (TBS-Tween) wurden die gebundenen Phabs mit 4-Chlor-1-α-

naphthol (Merck, Darmstadt, Deutschland) nach Inkubation mit Meerettichperoxidase-konjugiertem polyklonalem Kaninchen-Anti-Phage-Antikörper (Vogel et al., supra) verdünnt 1:1000 in TBS-Casein nachgewiesen.

5

Die Bindung von Phabs an Plättchen und gereinigtes GPIIb/IIIa wurde auch nach Denaturierung der Proteine durch Erhitzen (70°C) oder durch Säurebehandlung (pH 2 mit 0,5 N HCI) vor dem Auftropfen getestet.

10

15

Von den 40 zufällig ausgewählten Klonen reagierten 23 (57,5%) mit GPIIb/IIIa, während 17 keine Bindung zeigten. Nach Denaturierung des Antigens durch Hitze oder pH 2 vor der Inkubation wurde keine Bindung von Anti-GPIIb/IIIa an Phabs beobachtet, wodurch gezeigt wird, daß intaktes GPIIb/IIIa für die Phab-Bindung notwendig ist. Fab-Bestimmung an negativen Phabs zeigte keine Fab-Moleküle bei 15 Klonen (88 %). Die zwei Fab-positiven Klone ohne Bindung an GPIIb/IIIa könnten eine geringe Bindeaffinität für GPIIb/IIIa aufweisen.

1.7. Fab Analyse

20

25

30

Zum Test der positiven Phabs auf kappa (κ), lambda (λ) und Fd-Ketten wurden die Anti-GPIIb/IIIa Phabs auf Nitrozellulose getropft. Die Filter wurden 4 Stunden lang mit Peroxidase-markiertem Maus-anti-Human- λ -, - κ - (The Binding Site Limited, Birmingham, England) und -Fd-Antikörper (aus der Myelomazellinie HP6045, ATCC1757, Rockville, MD, USA) verdünnt 1:1000 in TBS-Casein inkubiert und mit Chemielumineszenz (ECL, Amersham, Schweiz, Zürich, Schweiz) entwickelt. Ein Test von 15 zufällig ausgewählten Anti-GPIIb/IIIa Fab-Klonen auf κ , λ und Fd-Ketten ergab das Vorhandensein einer Fd-Kette in 12 Klonen (80%) und der λ -Kette in allen Klonen.

Eine quantitative Bestimmung der Fab-Bindung an GPIIb/IIIa auf Plättchen erfolgt durch Präinkubation gepoolter Phabs mit Plättchen in verschiedenen Konzentrationen. Der Überstand wurde dann durch ein Immunodotverfahren analysiert. Dabei wurde festgestellt, daß 1 bis 3 x 10⁴ Phabs pro Plättchen binden. Dies weist darauf hin, daß ungefähr 10 bis 50 % der GPIIb/IIIa Moleküle pro Plättchen durch Phabs besetzt werden können.

1.8. Charakterisierung der Phab-Bindeepitope

Die Epitopspezifität von Phabs wurde durch einen Inhibitiontest unter Verwendung verschiedener monoklonaler Antikörper (siehe Punkt 4) bestimmt. 1 μ l aufgetaute normale und thrombasthenische Plättchen (10 9 /ml), gereinigtes GPIlb/Illa (500 μ g/ml), ein Peptidfragment von GPIlla (Aminosäuren 468-690, 500 μ g/ml) und der cytoplasmatische Abschnitt von GPIlb/Illa (500 μ g/ml) wurden jeweils in Doppelansätzen auf Nitrozellulosestreifen aufgetropft. Nach der Blockierung wurden die Phab-Klone (0,4 μ g/ml Fab) über Nacht mit oder ohne monoklonalen Antikörper (1 μ g/ml) inkubiert. Die gebundenen Phabs wurden durch Peroxidasemarkierten Anti-PHage-Antikörper und 4-Chlor-1- α -naphthol nachgewiesen.

20

25

30

5

10

15

Bei diesen Untersuchungen wurden 2 Gruppen von Phabklonen identifiziert. Gruppe A (5 Klone) wurde mäßig durch einen Pool aller Antikörper, aber stark durch GPIIb/IIIa-Komplex-spezifische Antikörper inhibiert. Anti-GPIIb Antikörper hatten keinen Effekt. Gruppe B (10 Klone) wurde vollständig durch den Pool aller Antikörper, aber weniger durch den komplexspezifischen Antikörper und auch durch den IIb spezifischen Antikörper inhibiert. Keine Gruppe zeigte Reaktion mit GPIIIa spezifischen Antikörpern. Gleiche Ergebnisse wurden bei Verwendung von Plättchen oder gereinigtem GPIIb/IIIa als Antigen erhalten. Es wurde keine Phab-Bindung an das cytoplasmatische Peptid oder das extrazelluläre Fragment von GPIIIa gefunden.

Eine Zusammenfassung dieser Ergebnisse ist in Tabelle 1 gezeigt.

___9855619A1_l_>

Tabelle 1

	Hemmung der Phab	Hemmung der Phab-Bindung (Mittelwert ± SD in %)	SD in %)	
Pools monoklonaler	Gruppe A	Gruppe A Phab Klone	Gruppe B	Gruppe B Phab Klone
Antikörper für	C)	(n = 5)	u)	(n = 10)
Inhibition	Plättchen	Gereinigtes GPIIb/IIIa	Plättchen	Gereinigtes GPIIb/IIIa
(1) Anti-GPIIB	0	0	49,1 ± 5,9	49,4 ± 9,2
(2) Anti-GPIIIa	0	0	Ó	0
(3) Anti GPIIb/IIIa-	77,8 ± 2,9	43,6 ± 2,1	58,6 ± 4,4	45,5 ± 8,0
Komplex				
Pool aller Antikörper	47,6 ± 7,7	33,0 ± 10,8	95,9 ± 2,7	97,5 ± 7,5
(1)-(3)		-		

10

1.9. Inhibierungsuntersuchungen

Die Blockierung der Bindung von Autoantikörpern aus Patienten an GPIIb/IIIa durch die gefundenen anti-GPIIb/IIIa Phabs wurde durch Inhibierungsuntersuchungen ermittelt. Hierzu wurden zwei der wie zuvor beschrieben identifizierten Phabklone (PDG16, PDG31) verwendet.

Serielle Verdünnungen von 1:3 bis 1:1000 der eluierten Autoantikörper aus Patienten wurden auf die Bindung an gereinigtes GPIIb/IIIa analysiert. Hierzu wurde ein Immunodotassay durchgeführt. 100 ng gereinigtes GPIIb/IIIa wurde in jeweils dreifachen Ansätzen auf Nitrozellulosestreifen getropft und die Filter mit TBS-Casein blockiert. Zur Blockierung der AITP Autoantikörper-Bindung an GPIIb/IIIa durch Phabs wurden die Streifen 1 h lang mit 10¹¹ Phabs und anschließend 4 h lang mit AITP Autoantikörpern in variablen Verdünnungen inkubiert. Gebundene Autoantikörper wurden durch Peroxidase-markierten Anti-human-IgG-Fc Antikörper und ECL nachgewiesen.

Die Bindung von Autoantikörpern aus 8 AITP Patienten wurde durch Anti-GPIIb/IIIa Phabs inhibiert. Der Inhibierungsbereich war 10 bis 46 %, 32 bis 60 % und 20 bis 67 % für PTG16, PTG31 bzw. den Pool der beiden Phabs. Die Bindung von Autoantikörpern aus 4 AITP Patienten wurde durch diese Phabs nicht verändert. In beiden Gruppen waren Autoantikörper von Patienten mit primärer und krankheitsassoziierter AITP.

Eine Zusammenfassung der erhaltenen Ergebnisse ist in Tabelle 2 gezeigt.

Tabelle 2

	Hemmung der Bindung an gereinigtes GPIIb/IIIa durch (%)				
AITP-Patient	Phab-Klon PDG16	Phab-Klon PDG31	Pool beider Phab Klone		
WS16	13	19	40		
WS37	14	20	36		
КС	24	22	28		
KK	22	22	40		
КР	10	36	60		
WS2	25	55	65		
KS	60	56	64		
KL	0	15	10		
KG	0	0	0		
KM	0	0	0		
KE	0	0	0		
KR	0	0	0		

1.10. DNA Sequenzanalyse

Plasmid DNA wurde aus vier Phabklonen der Gruppe A und 4 Klonen der Gruppe mit dem Nukleobond® AX Reinigungskit PC 20 (Macherey-Nagel AG, Oensingen, Schweiz) gereinigt.

5

10

10

15

20

25

Die Nukleinsäuresequenzierung erfolgte auf einen ABI373A Sequenziersystem unter Verwendung eines PRISM Ready Reaction DyeDeoxy Terminator Cycle Sequencing Kit. Die Primer wurden von Microsynth, Balgach, Schweiz bezogen. Zur Sequenzierung der H Kette wurden folgende Primer verwendet: Chy1 (5'-CGC TGT GCC CCC AGA GGT-3') und PCH (5'-GGC CGC AAA TTC TAT TTC AAG G-3'). Zur Sequenzierung der L-Kette wurden folgende Primer verwendet: Cl (5'-GAG ACA CAC CAG TGT GGC-3'), Ck (5'-CAC AAC AGA GGC AGT TCC-3') und PCL(5'-CTA AAC TAG CTA GTC TCC-3'). Die von der DNA Sequenz abgeleiteten Aminosäuresequenzen wurden mit der GenEMBL-Genbank verglichen und Stammlinien VH und Vl Familien zugeordnet.

Die VH und VA Nukleotidsequenzen der 4 Phabklone jeder Gruppe (Gruppe A: PDG7, PDG8, PDG10, PDG16; Gruppe B: PDG13, PDG17, PDG31, PTG37) wurden durch automatisierte Sequenzierung analysiert und mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen verglichen (Tabellen 3 und 4). Innerhalb jeder Gruppe war 100 % Homologie in den abgeleiteten Aminosäuresequenzen der H- und L-Ketten. Im Gegensatz dazu war die Homologie zwischen Gruppe A und B nur 36,9 % für die H-Kette und 81,9% für die L-Ketten-Aminosäurensequenzen.

In der H-Kette zeigen Klone der Gruppe A den höchsten Grad an Sequenzidentität mit dem Stammliniengen VH4.11 der V_H4 Familie (Sanz, et al. EMBO J. 8 (1989), 3741-3748). Es gab 7 Aminosäureunterschiede in der Frameworkregion (FR) und 8 in der Komplement-bestimmenden Region (CDR). Klone der Gruppe B unterschieden sich von der am meisten homologen Stammliniensequenz 1.9III der V_H3 -Familie (Berman et al., EMBO J. 7 (1988), 727-738) durch vier Aminosäuren in FR und eine in CDR.

In der L-Kette zeigten die Klone der Gruppe A und B die höchste Homologie zu der Stammliniengensequenz der DPL2 der V_A I Familie (Williams und Winter, Eur. J. Immunol. 323 (1993), 1456). Es gab neun Aminosäureun-

terschiede in FR und zehn in CDR für Klone der Gruppe A und einen in FR und zwei in CDR für Klone der Gruppe B. Die erhaltenen Ergebnisse sind in den Tabellen 3 und 4 zusammengefaßt.

3	
Φ	
₹	
ဗ္ဗ	
Ø	
_	

	FR4	HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS	HGKGTTVŢVSS HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS HGKGTTVTVSS	FR4	FGGGTKLTVLSQP FGGGTKLTVLSQP FGGGTKLTVLSQP	FGGGTKLTVLGQP FGGGTKLTVLGQP FGGGTKLTVLGQP
	CDR3	VLPEDPISMDV VLPEDPISMDV VLPEDPISMDV VLPEDPISMDV	Algshgqhdiiyhdv Algshgghdiiyhdv Algshgghdiiyhdv Algshgghdiiyhdv Dr P I Arhtygghdv	CDR3	AAMDDSLNG -TGPV	AAMDDSLNG
	FR3	RVTISVDTSKNQFSLKLSSVTAADTAVYYCAR	RETISRDNSKNTLYL@HNSLRAEDTAVYYCAK		GVPDRFSGSKSGTSASLAISGLQSEDEADYYC	GVPDRFSGSKSGTSASLAI SGLQ9EDEADYYC
	CDR2	D-SKR-	VISYDGSNKYYADSVKG	CDR2 FR3	SSHORPS GSH	SNNQRPS
	FR2	HRQPPGKGLEHIG	HVRQAPGKGLEHVA	FR2	HYCOLPGTAPKLLIYII-VF	MYQQLPGTAPKLLIY
	CDR1	SYYHS G-S-R	GF7FS SYGHH	CDR1	SGSSSNIGSNIVN	SGSSSNIGSNTVN
Schwere Ketten	FR1	OVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGGS1S	ovolvesgggvvoperslalscansgrffs	FR1		VLTQPPSASGTPGQRVTISC -V
A .	Klone * ER1	VH4.11 PDG7 PDG8 PDG10 PDG16	1.9111 PDG13 PDG11 PDG31 PDG31 PDG31 PDG31	one	0PL2 PDG7 PDG8 PDG10 PDG10	DPL2 PDG13 PDG17 PDG31 PDG31

FR: framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (VH4,11; 1.9III; DPL2) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die abgeleitete Aminosäurensequenz für die am nächsten verwandte veröffentlichte Stammlinien-Gensequenz dar. Striche bedeuten Identität. M85255 bezieht sich auf die EMPL/GenBank Kennzeichnungsnummer und bedeutet die abgeleitete Aminosäurensequenz des humanen Anti-GPIIb-Autoantikörpers 2E7 (Kunicki et al., J. Autoimmun. 4 (1991), 433-446). Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von pComb3 bestimmt.

Tabelle 4 zeigt die Zuordnung von Klonen der Gruppe A und B zu bekannten Stammlinien V-Gensequenzen nach der Aminosäurehomologie

	9	Schwere Ke	ite	L	eichte Kette	•
PDG- Phab- Klone	V _H Familie	Stamm- liniengen	Homo- logie (%)	V _₄ Fa- milie	Stamm- liniengen	Homo- logie (5)
Gruppe A: 7,8, 10, 16	V _H 4	V _{H4} .11	84.3	V _A I	DPL2	81,4
Gruppe B: 13, 17,31, 37	V _H 3	1,9111	95,1	V _A I	DPL2	97,1

2. Identifizierung von antiidiotypischen Antikörpersequenzen

2.1 Phab-Klone Al-X

20

5

10

15

Nach der in Beispiel 1 angegebenen Methode wurden durch die Phagemidtechnik Sequenzen für antiidiotypische Antikörper identifiziert. Dabei wurde der in Beispiel 1 selektionierte Klon PDG16 als Antigen verwendet. Eine negative Vorselektion fand nicht statt.

25

Es wurde ein Pool von kombinatorischen Phab-Bibliotheken, die Spezifitäten einer nichtimmunen und einer mit roten Blutzellen immobilisierten Bibliothek peripherer B-Lymphozyten und einer nichtimmunen Bibliothek von B-Lymphozyten aus Tonsillen verwendet.

15

20

25

30

Der nach der vierten Panningrunde erhaltene Pool von Phabs wurde analysiert. Hierzu wurden 40 Phab-Klone zufällig ausgewählt und ihre Bindespezifität ermittelt. 25 der ausgewählten Klone reagierten mit Anti-GPIIb/IIIa-Phab. Diese antiidiotypischen Phab-Klone gehörten zu zwei Gruppen: Gruppe I (drei Klone) zeigte eine Reaktion ausschließlich mit Autoantikörper-Phab-Klonen der Gruppe A (PDG 7, 8, 10 und 16), während die Phab-Klone der Gruppe II (insgesamt 22 Klone) sowohl mit Phab-Klonen der Gruppen A und B, mit murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa-Antikörpern, mit gereinigtem Serumimmunglobulin (IVIgG) oder F(ab')₂ Fragmenten davon und mit Anti-IgE-Fab reagieren. 14 Phab-Klone (Gruppe III) reagierten mit keiner der genannten Substanzen. Ein Phab-Klon der Gruppe IV reagierte nur mit Anti-GPIIb/IIIa Antikörpern. Die Ergebnisse dieser Spezifitätsuntersuchungen sind in Tabelle 5a zusammengefaßt.

Eine DNA-Sequenzanalyse von Phab-Klonen der Gruppe I (AI-X16, 17 und 24) zeigte in den für die schwere Kette kodierenden Sequenzen eine bis auf eine Aminosäure in der CDR2 Region vollständige Identität und in den für die leichte Kette kodierenden Sequenzen eine vollständige Identität. Ein Vergleich mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen zeigte ca. 85% Homologie zur H-Ketten-Sequenz VH3 und ca. 90% Homologie zur Sequenz der L-Kettenfamilie V-AII. Von den Phab-Klonen der Gruppen II, III und IV wurde eine DNA-Sequenzanalyse des H-Kettengens jeweils an einem Vertreter durchgeführt. Die Ergebnisse dieser Sequenzanalyse und des Vergleichs mit bekannten Stammlinien-Gensequenzen ist in den Tabellen 6 und 7a zusammengefaßt.

Das Ergebnis einer Inhibitionsuntersuchung ist in Fig. 1 dargestellt. Die Hemmung der Bindung von Al-X17 an PDG-A durch gereinigtes GPIIb/IIIa wurde durch einen Immunodotassay bestimmt. 660 bzw. 220 ng PDG-A Phab wurden auf Nitrozellulose gegeben. Das Antigen wurde für 2 h mit GPIIb/IIIa in Konzentrationen im Bereich von 50 μ g/ml bis 50 ng/ml sowie mit einer Pufferlösung als Kontrolle und dann für zwei weitere Stunden mit

dem Phagenklon Al-X17 (Endkonzentration 10¹²/ml) inkubiert. Die gebundenen Phagen wurden mit Peroxidase-konjugiertem polyklonalen Kaninchen-Anti-Phage Antikörper und Elektrochemilumineszenz nachgewiesen.

- Es wurde gefunden, daß der Phab Al-X17 (Gruppe I) die Bindung von Autoantikörper-Phabs der Gruppe A (PDG-X) an das Glykoprotein IIb/IIIa hemmen kann. Dies bedeutet, daß Al-X17 die antigenbindende Stelle auf PDG-A erkennt.
- Ein weiterer Klon Al-X2, der an PDG-A bindet, wurde sequenziert. Dieser Klon hat wie auch die Klone Al-X20, 39 und 40 nur eine schwere, aber keine leichte Kette. Die schwere Kette kann alleine, gegebenenfalls als Dimer, mit ausreichender Spezifität und Affinität an das Antigen, d.h. PDG-A, binden.

2.2 Phab-Klone Al-B

Nach der in Beispiel 2.1 angegebenen Methode wurden durch die Phagemid-Technik Sequenzen für weitere antiidiotypische Antikörper identifiziert. Dabei wurde ein in Beispiel 1 selektionierter Klon PDG-B als Antigen verwendet.

Es wurden insgesamt 40 Phab-Klone ausgewählt und ihre Bindespezifität ermittelt. 34 der ausgewählten Klone reagierten mit Anti-GPIIb/IIIa-PHAB. Diese antiidiotypischen Phabklone gehörten zu drei Gruppen:

Gruppe I (14 Klone) zeigte eine Reaktion ausschließlich mit Autoantikörper-Phab-Klonen der Gruppe B, während die Phab-Klone der Gruppe II (insgesamt 8 Klone) sowohl mit Phab-Klonen der Gruppen A und B reagierten. Die Phab-Klone der Gruppe III (insgesamt 12 Klone) reagierten darüber hinaus mit murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa-Antikörpern, mit gereinigtem Serumimmunglobulin (IVIgG) oder F(ab')₂-Fragmenten davon und mit

15

20

25

Anti-IgE-Fab. Sechs Phab-Klone (Gruppe IV) reagierten mit keiner der genannten Substanzen. Die Ergebnisse dieser Spezifitätsuntersuchungen sind in Tabelle 5b zusammengefaßt.

Das Ergebnis einer DNA Sequenzanalyse von Phab-Klonen der Gruppe I (Al-14,18,24 und 38) ist in den Tabellen 6 und 7b zusammengefaßt. Die Klone Al-B14, 18 und 38 haben nur eine schwere Kette.

Al-B14 und 17 sind identisch. Ebenso sind Al-B34 und 40 mit Al-B18 identisch.

Die Hemmung der PDG-B-Bindung an Plättchen durch Al-B-Phabs wird in Fig. 2 dargestellt. Die Bestimmung erfolgte mittels durchflußzytometrischer Analyse. Hierzu wurde ein an Plättchen reiches Plasma (insgesamt 10⁷ Plättchen) mit biotinyliertem PDG-B in Gegenwart oder Abwesenheit von Al-B Phabs und unter Verwendung von Helferphagen als Kontrolle inkubiert. Die Plättchen wurden mit Paraformaldehyd fixiert und gebundenes PDG-B wurde mit R-Phycoerythrin (RPE)-markiertem Streptavidin nachgewiesen. 10.000 Vorgänge wurden in einem FACScan-Gerät gezählt und der mittlere Wert der Fluoreszenz (± SD) wurde aufgezeichnet. Die stärkste Inhibierung (> 60%) wurde mit den Klonen Al-B18, 24 und 38 erzielt. Die Hemmung der Bindung zeigt eine Wechselwirkung von Al-B Klonen mit der Antigenbindenden Stelle auf PDG-B.

15

Tabelle 5a							
				Bindung an	an		
AIX Phab-Klone		PDGA	PDGB	anti-IgE-Fab	anti-IgE-Fab anti-GPIIb/IIIa mAb SG F(ab') ₂	SG	F(ab') ₂
Gruppe I 16,17,24	က	+	ı	1	1	I	I
Gruppe II 1,2,3,4,5,6,7,9, 11,13,14,23,26, 27,28,29,33,35, 36,37,38,40	22	+	+	+	+ .	+	+
Gruppe III 8,10,12,15,18, 19,21,22,25,30, 31,32,34,39	4	ĭ	I	i	i	1	i
Gruppe IV 20	~	İ	I	Ĭ	+	1	· I

BNSDOCID: <WO_____9855619A1_I_>

+ 2 ·	ivigG F(ab') ₂	I	1	+	
			1	+	. 1
Bindung an	anti-lgE-Fab anti-GPIIb/IIIa mAb			+	1
	PDG-B	+	+	+	I
	PDG-X PI	I	+	+	I
Tabelle 5b AI-B Phab-Klone	E	14 (Al-B5,7,8,14,17,18,23	24,30,31,33,34,30,40)	12	မ

BNSDOCID: <WO_____9855619A1_I_>

Höchste Homologie (in %) der Aminosäuresequenzen der jeweiligen Phab-Klone zu Sequenzen von bekannten Stammlinien-V-Genen

anti-Id hage clones H-Kette L-Kette ntiidiotypische Phab-Klone Al-X und Al-B) V _H Familie gen (%) * V _Λ Familie gen (%) * V _Λ Familie gen (%) * Al-X15, Al-X24 V _H 3 DP47 88 V _Λ 2 DPL10 88 Al-X17 V _H 3 DP47 87 V _Λ 2 DPL10 88 Al-X17 V _H 3 DP49 94 - - - Al-X20 V _H 4 DP71 78 - - - Al-B14, Al-B17 V _H 4 DP71 78 - - - Al-B18 V _H 1 DP10 85 - - - Al-B18 V _H 1 DP10 85 - - - Al-B24 V _H 1 DP49 98 - - - Al-B28 V _H 1 DP49 91 - - - Al-B28 V _H 1 DP49 91 - - - Al-B28 V _H 1 <th>Tabelle 6</th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th> <th></th>	Tabelle 6						
V _H Familie Stammlinien- Homologie gen (%) * V _λ Familie V _H 3 DP47 88 V _λ 2 V _H 3 DP47 87 V _λ 2 V _H 3 DP49 94 - V _H 3 DP31 95 - V _H 4 DP71 78 - V _H 3 DP46 91 - V _H 1 DP10 85 - V _H 3 DP49 81 V _A 3 V _H 1 DP5 98 - V _H 1 DP5 98 -	anti-ld phage clones		H-Kette	·		L-Kette	
Al-X24 V _H 3 DP47 88 V _x 2 V _H 3 DP47 87 V _x 2 V _H 3 DP49 94 - V _H 3 DP31 95 - V _H 4 DP71 78 - Al-B17 V _H 3 DP46 91 - V _H 1 DP10 85 - V _H 3 DP49 81 V _A 3 V _H 1 DP5 98 - V _H 1 DP5 98 -	antiidiotypische Phab-Klone (AI-X und AI-B)	V _H Familie	Ś	Homologie (%) *	V_λ Familie	Stammlinien- gen	Homologie (%) *
V_{H3} DP47 87 $V_{\Lambda2}$ V_{H3} DP49 94 - V_{H3} DP31 95 - V_{H4} DP71 78 - AI-B17 V_{H3} DP46 91 - V_{H1} DP10 85 - V_{H3} DP49 81 $V_{\Lambda3}$ V_{H3} DP5 98 -	AI-X16, AI-X24	V _H 3	DP47	88	V ₂ 2	DPL10	88
$ V_{H3} \qquad DP49 \qquad 94 \qquad . \\ V_{H3} \qquad DP31 \qquad 95 \qquad . \\ V_{H4} \qquad DP71 \qquad 78 \qquad . \\ DP46 \qquad 91 \qquad . \\ V_{H1} \qquad DP10 \qquad 85 \qquad . \\ V_{H3} \qquad DP49 \qquad 81 \qquad V_{\Lambda}3 \\ V_{H1} \qquad DP5 \qquad 98 \qquad . \\ $	AI-X17	ν _H 3	DP47	87	$V_{\Lambda}2$	DPL10	88
Al-B17 V_{H4} DP71 78 - Al-B17 V_{H3} DP46 91 - V_{H1} DP10 85 - V_{H3} DP49 81 V_{Λ} V_{H1} DP5 98	AI-X39	V _H 3	DP49	94	•	•	•
AI-B17 $V_{H}4$ DP71 78 - AI-B17 $V_{H}3$ DP46 91 - $V_{H}1$ DP10 85 - $V_{H}3$ DP49 81 $V_{\Lambda}3$	AI-X40	V _H 3	DP31	95	•	•	
Al-B17 V_{H3} DP46 91 - V_{H1} DP10 85 - V_{H3} DP49 81 V_{Λ} 3 V_{H1} DP5 98 - V_{Λ}	AI-X20	4 _μ V	DP71	28	•	1	1
$V_{H}1$ DP10 85 - $V_{H}3$ DP49 81 $V_{\Lambda}3$ $V_{H}1$ DP5 98 -	AI-B14, AI-B17	V _H 3	DP46	91	•	1	•
$V_{H}3$ DP49 81 $V_{\Lambda}3$ $V_{H}1$ DP5 98 -	AI-B18	1 ₁ ,	DP10	85	•	•	
V _H 1 DP5	AI-B24	V _H 3	DP49	81	$V_{\Lambda}3$	Зh	82
	AI-B38	7 _H 7	DP5	86	·	•	•

BNSDOCID: <WO_____9855619A1_I_>

Tabelle 7a

A. Schwere Ketten

FR4	KGGGTKVTVSS	MGGGTTVTVSS	MGQGTMVTVSS	WGQGIPVSVSS	
CDR3	VRDLGYRVLSTETEDI MGQGTKVTVSS	DGRSGSYARFDGMDV	MGSSVVATYNAFDI	DADGDGFSPYYFPY	
FR3	RETISRONSIGNTLYLOHNSLRAEDTAVYYCAK	RFTISRDNSKNTLYLØMSLRAEDTAVYYCAK AK	RETISRDNAKNSLYLQANSLRAEDTALYYCAKD	RVII SVDTSKAGFSLKLSSVTAADTAVYYCAR SL-M-P-KGS	
CDR2	AISGSGGSTYYADSVKG GG-LL-H	VISYDGSNKYYADSVKG	GISWNSGSIGYADSVKG	YIYYSGSTNYNPSLKS FDGAR-RFR-	
FR2	WYROAPGKGLEWVS	WVRQAPGKGLEWVA	Wyrqapgkglewys	MIRQPPGKGLEMIG -L	
CDR1	SYAHS	зусмн Т	рудин L-	SYYWS	
FR1	Evollesggglyqpggslrlscaasgftfs Q-K	QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS K-L	evolvesggglvopgrslrlscarsgfted Q-K-L	QVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGGSIS K-LDVR	
Klone FR1	DP47 AIX16 AIX24 AIX17	DP49 AIX39	DP31 AIX40	DP71 AIX20	

B. Leichte Ketten

FR4	CSYAGSSTFVHN WVEGGGTKLTVLGQPKAAPSVTLFPPSS	
CDR3	CSYAGSSTF VHN	
FR3	GVSNRFSGSKSGNTASLTISGLQAEDEADYYC	
CDR2	EVSKRPS	
FR2	рирскаркіміх	
CDR1	TGTSSDVGSYNLVS MYCK	
FR1	DPLIO QSALTQPASVSGSPGQSITISC AIX16 VV	,
Klone FR1	DPLIO AIX16 AIX24 AIX17	25

FR: Framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (DP47, DP49, DP31, DP71 und DPL10) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die am nächsten verwandte bekannte Stammliniensequenz dar. Striche bedeuten Identität. Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von pComb3 bestimmt.

Tabelle 7b

₹	A. Schwere Ketten							
Klone FR1	FR1	COR1	FR2	CDR2	FR3	CDR3	FR4	
DP-46 A1-B1	DP-46 QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGETES AI-B14K-LAI-B17K-L-AI-B17	SYAMH D-G	Wyrqapgkglewya	VI SYDGSNKYYADSVKG A	RETISRDNSKNTLYLØHNSLRAEDTAVYKGAR SF	DSETALAAAGREDI	WGQGTMVTVSS	
DP-10 AI-810	DP-10 QVQLVQSGAEVKKPGSSVKVSCKASGGTFS AI-B18K-LEA	SYAIS -HT	WVRQA PGQGLEMMG	GIIPIFGTANYAQKFQG	RVIITADESTSTAYMELSSLRSEDTAVYYCAR	EDGTTVPSQPLEF	WGQGTRVTVSS	
DP-49 AI-82	DP-49 QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS AI-B24K-LLB	SYGMH K-AI-	WVRQAPGKGLEWVA	VISYDGSNKYYADSVKG ASN-G-T	RFTISRDNSKNTLYLØMNSLRAEDTAVYYCAK	GSGSYLGYYFDY	WGQGTLVTVSS	
DP-5 AI-B3(DP-5 QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKVSGYTLT AI-B38 Q-K-LE	ELSIAH	WVRQAPGKGLEMMG	GFDPEDGETIYAQKFQG	RVTMTEDTSTDTAYMELSSLRSEDTAV7YCAT	GLRSYNYGRNLDY	WGQGTLVTVSS	- 4 4
	1							_

	FR4	QVWDSSSDH HTM-Q TIFGGGTKLTVLRQPKAAPSVTLFPPSS
	CDR3	QVWDSSSDH NTN
	FR3	WYQQKPGQAPVLVIY YDSDRPS FIPERFSGSNSGNTATLTISRVEAGDEADYYC QVWDSSSDH
	CDR2 FR3	YDSDRPS EY
	FR2	WYQQKPGQAPVLVIY YDSDRPS
	CDR1	GGNNIGSKSVH
B. Leichte Ketten	Klone FR1	VL3h SYVLTQPPSVSVAPGKTARITC GGNNIGSKSVH AI-B24 -VRQTYK
	.	=

VL3h) sind zu Vergleichszwecken angegeben und stellen die am nächsten verwandte bekannte Stammliniensequenz dar. FR: Framework-Region; CDR: Komplement-bestimmende Region. Die oberen Sequenzen (DP46, DP10, DP49, DP5 und Striche bedeuten Identität. Für die schwere Kette sind die ersten drei Aminosäuren (QVK) durch die Vektorsequenz von pComb3 bestimmt.

15

20

25

30

3. Einfluß von Autoantikörper-Polypeptiden auf die Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen

3.1 Methoden

Analyse der Fab-Bindung an EDTA-vorbehandelte Blutplättchen

Ein an Blutplättchen reiches Plasma wurde 30 min mit 10 mM EDTA inkubiert. Biotinylierte PDG-B und PDG-A Polypeptide wurden zugegeben und für 1 h bei Raumtemperatur inkubiert. Die Bindung von PDG-A und PDG-B an Blutplättchen wurden mittels durchflußzytometrischer Analyse unter Verwendung von Phycoerythrin-markiertem Streptavidin gemessen.

Aggregations experimente

An Blutplättchen reiches Plasma (250 x $10^9/l$) wurde frisch hergestellt und unter 5% CO₂ gehalten. Das Plasma wurde durch unterschiedliche Verdünnungen an ADP (maximale Konzentration 410 μ M) in Abwesenheit oder in Gegenwart von PDG-A oder PDG-B (maximale Menge 10 μ g Fab) aktiviert. Die Aggregation wurde in einem Aggregometer Rodell 300BD-5 (Baxter AG, Düdingen, CH) gemessen. In weiteren Experimenten wurde nach Zugabe von PDG-A oder PDG-B polyklonales Anti-Fab-Antiserum zu den aktivierten Plättchen gegeben.

Fibrinogen-Bindetest

Vertiefungen von ELISA-Platten wurden mit 0,5 μ g/ml GPIIb/IIIa beschichtet und mit 3,5% Rinderserumalbumin in Tris-gepufferter Salzlösung blockiert. Dann wurde Fibrinogen (Kabi Diagnostics, Stockholm, Schweden) in unterschiedlichen Konzentrationen (maximal 0,08 μ g/ml) in Abwesenheit oder in Gegenwart von PDG-A, PDG-B oder Anti-IgE Fab zur Kontrolle zugegeben (maximale Konzentrationen 23 μ g/ml). Das gebundene Fibrinogen wurde mit

Ratten-Anti-Humanfibrogen-Antikörper, biotinyliertem Maus-Anti-Ratten-Antikörper und einem Konjugat aus Streptavidin und biotinylierter Meerrettichperoxidase (Amersham Pharmacia Biotech Europe GmbH, Dübendorf, CH) unter Verwendung eines ELISA-Easy-Ablesegeräts (EAR340AT, SLT-Instruments, Österreich) bei 405 nm gemessen.

Kompetitionsassay unter Verwendung des monoklonalen Antikörpers 7E3 und des Antikörperfragments ReoPro®

An Plättchen reiches Plasma (230 x 10⁹/l) wurde für 1,5 h mit PDG-B oder PDG-A (200 bzw. 400 μg/ml) mit oder ohne dem murinen monoklonalen Antikörper 7E3 oder dessen Fab-Fragment ReoPro® (Gesamtmenge an Fab im Bereich von 10¹⁴ bis 10¹⁰) inkubiert. Nach Fixieren mit einem gleichen Volumen an 1% Paraformaldehyd wurde die Bindung von PDG-B und PDG-A an Plättchen mittels durchflußzytometrischer Analyse unter Verwendung von Phycoerythrin-markiertem Streptavidin gemessen.

3.2 Ergebnisse

- Die getesteten rekombinanten Anti-GPIIb/IIIa Fab Autoantikörperfragmente zeigen keine Bindung an Blutplättchen, die mit 10 mM EDTA vorbehandelt worden waren. Dies zeigt, daß die Autoantikörperfragmente nur ein in seiner Konformation intaktes Antigen erkennen (Fig. 3).
- In Aggregationexperimenten, bei denen an Plättchen angereichertes Plasma verwendet wurde, zeigten PDG-A oder PDG-B keine Hemmung der Aggregation. In einem Fibrinogenbindetest, bei dem die Fibrinogenkonzentration 10⁴ bis 10⁶ mal geringer als in Serum ist, wurde die Fibrinogenbindung durch PDG-A und PDG-B vollständig gehemmt (Fig. 4). Bei Verwendung von Anti-IgE Fab als Kontrolle, das durch ein ähnliches Anreicherungsprotokoll erhalten wurde, trat keine Hemmung auf. Diese Ergebnisse

10

zeigen, daß sowohl PDG-A als auch PDG-B eine starke Wechselwirkung mit der Fibrinogenbindestelle auf GPIIb/IIIa zeigen.

In Untersuchungen mit dem murinen monoklonalen Anti-GPIIb/IIIa Antikörper 7E3 und dessen kommerziell erhältlichen Fab-Fragment ReoPro®, die beide die Fibrinogenbindung an aktiviertes GPIIb/IIIa hemmen, wurde eine selektive und vollständige Hemmung der PDG-B Bindung an Blutplättchen gefunden (Figuren 5 bis 7). In Gegensatz dazu wurde die Bindung von PDG-A an Blutplättchen weder durch 7E3 noch durch ReoPro® signifikant gehemmt.

SEQUENZPROTOKOLL

(1)	ALLGEMEINE	ANGABEN:
-----	------------	----------

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: ASAT AG Applied Science & Technology
 - (B) STRASSE: Baarerstrasse 77
 - (C) ORT: Zug (E) LAND: CH

 - (F) POSTLEITZAHL: 6302
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Rekombinante Antikoerper
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 30
- (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
 - (A) ANMELDENUMMER: DE 19723904.8
 - (B) ANMELDETAG: 06-JUN-1997
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
 - (A) ANMELDENUMMER: DE 19755227.7
 - (B) ANMELDETAG: 12-DEC-1997
- (vi) DATEN DER URANMELDUNG:
 - _ (A) ANMELDENUMMER: DE 19820663.1
 - (B) ANMELDETAG: 08-MAY-1998
- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 357 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..357
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

CAG	GTG	AAA	CTG	CTC	GAG	TÇG	GGC	CCA	GGA	CTG	GTG	AAG	CCT	TCG	GAG	48	3
Gln	Val	Lys	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Pro	Gly	Leu	Val	Lys	Pro	Ser	Glu		
1		•		5			-		10					15			

- ACC CTG TCC CTC AAC TGC ACT GTC TCT GGT CGC TCC ATC AGT GGT TAC 96 Thr Leu Ser Leu Asn Cys Thr Val Ser Gly Arg Ser Ile Ser Gly Tyr
- TCT TGG AGA TGG ATC CGG CAG TCT CCA GGG AAG GGA CTA GAG TGG ATT 144 Ser Trp Arg Trp Ile Arg Gln Ser Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35
- GGG GAT ATC TCT TAT AGT GGG AGT ACC AAG TAC AAA CCC TCC CTC AGG 192 Gly Asp Ile Ser Tyr Ser Gly Ser Thr Lys Tyr Lys Pro Ser Leu Arg 50
- AGT CGA GTC ACC CTG TCA GTA GAC ACG TCC AAG AAC CAG TTC TCC CTG 240

Ser 65	Arg	Val	Thr	Leu	Ser 70	Val	Asp	Thr	Ser	Lys 75	Asn	Gln	Phe	Ser	Leu 80	
				GTG Val 85												288
		Leu		TTT Phe					Met							336
	Thr			GTC Val										-		357

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 119 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu
1 5 10 15

Thr Leu Ser Leu Asn Cys Thr Val Ser Gly Arg Ser Ile Ser Gly Tyr
20 25 30

Ser Trp Arg Trp Ile Arg Gln Ser Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Asp Ile Ser Tyr Ser Gly Ser Thr Lys Tyr Lys Pro Ser Leu Arg 50 60

Ser Arg Val Thr Leu Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu 65 70 75 80

Lys Leu Asn Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Val Leu Pro Phe Asp Pro Ile Ser Met Asp Val Trp Gly Lys Gly 100 105 110

Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 333 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..333
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

GTG GTG ACT CAG CCA CCC TCA GCG TCT GGG ACC CCC GGG CAG TGG GTC Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Trp Val

120			125			130			135		
ACC I	 										96
AGC :	 					-		 		1	44
GGT :	 	_								1	92
AAG '	 _									2	40
GAT Asp 200	 	_								2	88
CCG Pro	 									3	33

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Trp Val

Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Arg Ser Asn Pro Val 20 25 30

Ser Trp Tyr His Gln Val Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Phe 35 40 45

Gly Ser His Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser 50 55 60

Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Arg Gly Leu Gln Ser Gly 65 70 75 80

Asp Ala Gly Asp Tyr Tyr Cys Ala Thr Trp Asp Asp Gly Leu Asn Gly 85 90 95

Pro Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Ser Gln Pro 100 105 110

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 369 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

(B) LAGE:1..369

(xi)	SEOUENZBESCHREIBUNG:	SEO	ID	NO:	5:	

		(***)	200	201111	 -111	DONC	. U	 110					
						TCT Ser							48
						GCA Ala							96
	la :					CAG Gln 150							144
A.						GGA Gly							192
						TCC Ser						e e de la composition	240
						AGA Arg					Tyr		288
						TGG Trp							336
	rp		Lys			GTC Val 230							369

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr 20

Ala Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ala Val Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Ala Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

Ala Arg Ala Leu Gly Ser Trp Gly Gly Trp Asp His Tyr Met Asp Val

Trp Gly Lys Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 333 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: beides
 (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..333
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

GTG Val	GTG Val 125	ACT Thr	CAG Gln	CCA Pro	CCC Pro	TCA Ser 130	GCG Ala	TCT Ser	GGG Gly	ACC Thr	CCC Pro 135	GGG Gly	CAG Gln	AGG Arg	GTC Val	48
					GGA Gly 145											96
AAC Asn	TGG Trp	TAC Tyr	CAG Gln	CAG Gln 160	CTC Leu	CCA Pro	GGA Gly	ACG Thr	GCC Ala 165	CCC Pro	AAA Lys	CTC Leu	CTC Leu	ATC Ile 170	TAT Tyr	144
AGT Ser	AAT Asn	AAT Asn	CAG Gln 175	CGG Arg	CCC Pro	TCA Ser	GGG Gly	GTC Val 180	CCT Pro	GAC Asp	CGA Arg	TTC Phe	TCT Ser 185	GGC Gly	TCC	192
AAG Lys	TCT Ser	GGC Gly 190	Thr	TCA Ser	GCC Ala	TCC	CTG Leu 195	GCC Ala	ATC Ile	AGT Ser	GGG Gly	CTC Leu 200	CAG Gln	TCT Ser	GAG Glu	240
GAT Asp	GAG Glu 205	GCT Ala	GAT Asp	TAT Tyr	TAC Tyr	TGT Cys 210	GCA Ala	GCA Ala	TGG Trp	GAT Asp	GAC Asp 215	AGC	CTG Leu	AAT Asn	GGT Gly	288
TGG Trp 220	Val	TTC Phe	GGC	GGA Gly	GGG Gly 225	ACC Thr	AAG Lys	CTG Leu	ACC	GTC Val 230	Leu	GGT Gly	CAG Gln	CCC		333

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 111 Aminosauren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Arg Val 10 1

Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ser Asn Thr Val

Asn Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr

Ser Asn Asn Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser

-53-

50 60

Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln Ser Glu 65

Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu Asn Gly

Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro 100

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 369 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: beides (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..369

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

	GTG Val								48
	CTG Leu								96
								GTC Val	144
	GGC Gly								192
	GGC Gly								240
	CAA Gln	 				 			288
_	AGA Arg	 			 	 	 	 	336
	GGC Gly	 							369

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

225

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren

230

- (B) ART: Aminosaure
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val His Pro Gly Gly

1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asp Asn Phe 20 25 30

Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ser Gly Ile Ser Gly Gly Gly Leu Leu Thr His Tyr Ala Asp Ser Val 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asn Asn Ser Arg Asn Thr Val Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Val Arg Asp Leu Gly Tyr Arg Val Leu Ser Thr Phe Thr Phe Asp Ile 100 105 110

Trp Gly Gln Gly Thr Lys Val Thr Val Ser Ser

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:

(i) SEOUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 375 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: beides
- (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..375

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

 GTG Val 125			Val					48
ATC Ile								96
 CCC Pro	 							144
GAG Glu								192
 AAG Lys	 							240
GAC Asp 205								288

AAT TGG GTG TTC GGC GGA GGG ACC AAG CTG ACC GTC CTA GGT CAG CCC

Asn Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro

PCT/EP98/03397

375

220 225 230 235

AAG GCT GCC CCC TCG GTC ACT CTG TTC CCA CCC TCC TCT
Lys Ala Ala Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 125 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

Val Val Thr Gln Pro Ala Ser Val Ser Gly Ser Pro Gly Gln Ser Ile 1 5 10 15

Thr Ile Ser Cys Thr Gly Thr Ser Ser Ala Ile Gly Asn Tyr Asn Phe
20 25 30

Val Pro Trp Tyr Gln Gln His Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Met Ile 35 40 45

Tyr Glu Gly Ser Lys Arg Pro Ser Gly Val Ser Asn Arg Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Lys Ser Gly Asn Thr Ala Ser Leu Thr Ile Ser Gly Leu Gln Ala 65 70 75 80

Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Cys Ser Tyr Val His Ser Ser Thr 85 90 95

Asn Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln Pro 100 105 110

Lys Ala Ala Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser 115 120 125

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..366
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

CAG GTG AAA CTG CTC GAG TCA GGA CCA GGA CTG GTG AAG CCC TCG GAG
Gln Val Lys Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu
130 135 140

ACC CTG TCT CTC ACC TGC ACT GTC TCT GAT GTC TCC ATC AGA AGT CAT
96

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Asp Val Ser Ile Arg Ser His

145
150
155

TAC TGG AGT TGG CTC CGG CAG CCC CCA GGG AAG GGA CTG GAG TGG ATT

Tyr Trp Ser Trp Leu Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

160

165

170

		GAC Asp							192
		CTT Leu							240
 		GTG Val 210			 	 	 		288
		GGA Gly							336
 	 	CCG Pro							366

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu 1 5 10 15

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Asp Val Ser Ile Arg Ser His 20 25 30

Tyr Trp Ser Trp Leu Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Phe Ile Tyr Asp Gly Ala Arg Thr Arg Phe Asn Pro Ser Leu Arg
50 55 60

Ser Arg Val Ser Leu Ser Met Asp Pro Ser Lys Lys Gln Phe Ser Leu 65 70 75 80

Lys Leu Gly Ser Val Thr Ala Ala Asp Ser Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Asp Ala Asp Gly Asp Gly Phe Ser Pro Tyr Tyr Phe Pro Tyr Trp

Gly Gln Gly Ile Pro Val Ser Val Ser Ser 115 120

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 372 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..372

(xi)	SEÇ	QUEN2	ZBESC	CHRE	BUNG	s: SI	EQ II	ON C	: 15:	:				
					Ser							GGG Gly		48
												AGC Ser		96
												TGG Trp		144
 												TCC Ser 185		192
 												CTA Leu		240
 	,											TAC Tyr	TGT Cys	288
 												ATG Met		336
TGG Trp											•			372

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Val Val His Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr

Thr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ala Leu Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Ala Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Lys Asp Gly Arg Ser Gly Ser Tyr Ala Arg Phe Asp Gly Met Asp 100 105 110

Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 372 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: beides (D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMAL:

- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1..372

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

		CTG Leu								48
	 	CTC Leu					 	 	 	96
	 	TGG Trp 160					 	 	 	144
		AGT Ser								192
	 	TTC Phe					 	 	 	240
		AAC Asn							TGT Cys 220	288
	 	ATG Met					 			336
_	 	CAA Gln 240	Gly			Val	_			372

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 18:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Arg

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asp Asp Tyr

Ala Leu His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ser Gly Ile Ser Trp Asp Ser Gly Thr Ile Gly Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Ser Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys
85 90 95

Val Lys Asp Met Gly Ser Ser Val Val Ala Thr Tyr Asn Ala Phe Asp 100 105 110

Ile Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 19:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 360 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON(E): AI-X2
- (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..360

240

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

	GTG Val									48
	CTG Leu									96
	TGG Trp									144
	TAT	-				 		 	 	192
	CGA Arg 190									240
	CTG Leu									288
	CTG Leu								 CAA Gln	336
_	ACA Thr		 	 			,			360

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 20:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 120 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Glu
1 5 10 15

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Phe Ser Thr Tyr
20 25 30

Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Asn Thr Asn Tyr Asn Pro Ser Leu Lys
50 60

Ser Arg Ala Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln Phe Ser Leu 65 70 75 80

Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Leu Arg Asn Asp Gly Trp Asn Asp Gly Phe Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 369 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
 - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON(E): AI-B14
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14
 - (B) KARTENPOSITION: q32.3
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..369
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

CAG GTG AAA CTG CTC GAG TCT GGG GGA GGC GTG GTC CAG CCT GGG AGG
Gln Val Lys Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
125
130
135

TCC CTG AGA CTC TCC TGT GCA GCC TCT GGA TTC ACC TTC AGT GAC TAT

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr

140

145

150

	ATG Met															144
GCA Ala	GCT Ala 170	ATA Ile	TCA Ser	TAT Tyr	GAT Asp	GGA Gly 175	AGT Ser	AAC Asn	AAA Lys	TAC Tyr	TAT Tyr 180	GCA Ala	GAC Asp	TCC Ser	GTG Val	192
	GGC Gly															240
	CAA Gln															288
	AGA Arg															336
	GGC Gly													•		369

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 123 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 10

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ala Ala Ile Ser Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

Lys Gly Arg Phe Ser Ile Ser Arg Asp Asn Ser Asn Asn Thr Leu Tyr

Leu Gln Met Ser Thr Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys 85

Ala Arg Asp Ser Glu Thr Ala Ile Ala Ala Ala Gly Arg Phe Asp Ile 105

Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare

 - (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: beides
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA

(vi)	URSPI	RÜNLICHE	HERI	KUNFT:	•
	(A)	ORGANIS	YUS:	Homo	sapiens

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(B) CLON(E): AI-B18

(viii) POSITION IM GENOM:

- (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14(B) KARTENPOSITION: q32.3
- (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..366
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

GTG Val 125										48
 GTG Val	 						Thr		_	96
 ATC Ile	 									144
GGG Gly										192
 GGC Gly	 					-				240
 GAA Glu 205	 				_				TGT Cys	288
Arg			Thr				Pro		TGG Trp 235	336
 CAG Gln	 	 Val								366

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 24:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ser

Ser Val Met Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Thr Phe Ser Ser His

Thr Ile Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

Gly Gly Ile Thr Pro Ile Phe Gly Thr Val Asn Tyr Ala Gln Lys Phe

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Glu Pro Thr Ser Thr Ala Tyr

Met Glu Leu Arg Ser Leu Thr Ser Asp Asp Ser Gly Ile Tyr Tyr Cys

Ala Arg Glu Asp Gly Thr Thr Val Pro Ser Gln Pro Leu Glu Phe Trp

Gly Gln Gly Thr Arg Val Thr Val Ser Ser

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 25:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 363 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides(D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
 - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON(E): AI-B24
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14
 - (B) KARTENPOSITION: q32.3
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE:1..363
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

CAG GTG AAA CTG CTC GAG TCT GGG GGA GGC TTG GTC CAG CCT GGG GGG

Val Arg Gly Ser Gly Ser Tyr Leu Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly

225

Gli	Val	Lys 125	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly 130	Gly	Gly	Leu	Val	Gln 135	Pro	Gly	Gly		_
TCC	CTG Leu 140	AGA Arg	CTC Leu	TCC Ser	TGT Cys	TCA Ser 145	GCC Ala	TCT Ser	GGA Gly	TTC Phe	ACC Thr 150	TTC Phe	AAT Asn	AAA Lys	TAT Tyr	9	6
GCA Ala 155	ATA Ile	CAC His	TGG Trp	GTC Val	CGC Arg 160	CAG Gln	GCT Ala	CCA Pro	GGG Gly	AAG Lys 165	GGA Gly	CTG Leu	GAA Glu	TAT Tyr	GTT Val 170	14	4
TCA	GCT Ala	ATT Ile	AGT Ser	AGT Ser 175	AAT Asn	GGG	GGT Gly	AAC Asn	ACA Thr 180	TAC Tyr	TAC Tyr	GCA Ala	GAC Asp	TCC Ser 185	GTG Val	19	2
AA0 Lys	GGC Gly	AGA Arg	TTC Phe 190	ACC Thr	ATC Ile	TCC Ser	AGA Arg	GAC Asp 195	AAT Asn	TCC Ser	AAG Lys	AAC Asn	ACG Thr 200	GTG Val	TAT Tyr	24	0
CTT	CAA Gln	ATG Met 205	AGC Ser	AGT Ser	CTG Leu	AGA Arg	GCT Ala 210	GAG Glu	GAC Asp	ACG Thr	GCT Ala	GTG Val 215	TAT Tyr	TAC Tyr	TGT Cys	28	8
	AGA										TTT	GAC	TAC	TGG	GGC	33	6

230

48

CAG GGA ACC CTG GTC ACC GTC TCC TCA Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 363

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 26:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 121 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure

 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ser Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr

Ala Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Tyr Val

Ser Ala Ile Ser Ser Asn Gly Gly Asn Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 55

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Val Tyr

Leu Gln Met Ser Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90

Val Arg Gly Ser Gly Ser Tyr Leu Gly Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 27:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 366 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: beides(D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
 - (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON(E): AI-B24
 - (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 22
 - (B) KARTENPOSITION: q11
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..366
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:

GTG GTG ACT CAG CCA CCC TCG GTG TCA GTG GCT CCA AGA CAG ACG GCC Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Val Ala Pro Arg Gln Thr Ala 130 125 135

	TGT Cys								96
 	 AAG Lys		_						 144
 	 CCC Pro				_		 		 192
 	 GCC Ala					-			 240
	TAC Tyr 205								288
 	 GGG Gly						 Lys	-	 336
	ACT Thr								366

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 28:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:

Val Val Thr Gln Pro Pro Ser Val Ser Val Ala Pro Arg Gln Thr Ala

Thr Ile Thr Cys Gly Gly Tyr Lys Ile Gly Ser Lys Ser Val His Trp

Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Val Leu Val Val Tyr Glu Asp

Ser Tyr Arg Pro Ser Glu Ile Pro Glu Arg Phe Ser Gly Ser Asn Ser

Gly Asn Met Ala Thr Leu Thr Ile Thr Gly Val Glu Ala Gly Asp Glu

Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Val Trp Asp Asn Thr Asn Asp Gln Thr Ile

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Arg Gln Pro Lys Ala Ala 100 105

Pro Ser Val Thr Leu Phe Pro Pro Ser Ser

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 29:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÂNGE: 366 Basenpaare(B) ART: Nucleotid(C) STRANGFORM: beides

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNA zu mRNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Homo sapiens
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (B) CLON(E): AI-B38
- (viii) POSITION IM GENOM:
 - (A) CHROMOSOM/SEGMENT: 14
 - (B) KARTENPOSITION: q32.3
 - (ix) MERKMAL:
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
 - (B) LAGE:1..366
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:

GTG Val								48
GTG Val 140								96
ATG Met								144
GGT Gly								192
GGC Gly								240
GAG Glu								288
ACA Thr 220								336
CAG Gln	 							366

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 30:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 122 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosaure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:

Gln Val Lys Leu Leu Glu Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Val Ser Gly Tyr Thr Leu Thr Glu Leu 20 25 30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45

Gly Gly Phe Asp Pro Glu Asp Gly Glu Thr Ile Tyr Ala Gln Lys Phe 50 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Glu Asp Thr Ser Thr Asp Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Glu Thr Gly Leu Arg Ser Tyr Asn Tyr Gly Arg Asn Leu Asp Tyr Trp
100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

Ansprüche

	1.	Nuki	einsäure, die für die schwere Kette eines h	umanen Antikörpers,
5		ein f	unktionelles Derivat oder ein Fragment da	avon kodiert und eine
		CDR	3-Region umfaßt, ausgewählt aus:	
		(a)	einer für die Aminosäuresequenz:	
			VLPFDPISMDV	(1)
10			kodierenden Nukleotidsequenz,	
		(b)	einer für die Aminosäuresequenz:	
			ALGSWGGWDHYMDV	(11)
			kodierenden Nukleotidsequenz,	
15				
		(c)	einer Nukleotidsequenz, die für eine Ar	ninosäuresequenz mit
			einer Homologie von mindestens 80% z	u einer Aminosäurese-
			quenz aus (a) oder (b) kodiert und	
20		(d)	einer Nukleotidsequenz, die für eine Ar	minosäuresequenz mit
			einer äquivalenten Bindefähigkeit an Gl	Pllb/Illa kodiert.
	2.	Nuk	leinsäure nach Anspruch 1, weiterhin ui	mfassend eine CDR1-
		Reg	ion ausgewählt aus:	
25				

einer für die Aminosäuresequenz: (a)

GYSWR

(111)

kodierenden Nukleotidsequenz,

30

einer für die Aminosäuresequenz: (b)

SYAMH

(IV)

kodierenden Nukleotidsequenz, und

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), oder (b) kodiert.
- Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 oder 2, weiterhin umfassend eine CDR2-Region, ausgewählt aus
 - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 DISYSGSTKYKPSLRS

 (V)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
 - (b) einer für die Aminosäuresequenz:

 VISYDGSNKYYADSVKG

 (VI)

 kodierenden Nukleotidsequenz und
 - (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
- 4. Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR 3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
- (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 A T W D D G L N G P V (VII)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
- (b) einer für die Aminosäuresequenz:

 A A W D D S L N G W V (VIII)

 kodierenden Nukleotidsequenz,

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert, und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an GPIIb/IIIa kodiert.
- 5. Nukleinsäure nach Anspruch 4, weiterhin umfassend eine CDR1-Region ausgewählt aus:
 - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 SGSSNIRSNPVS (IX)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
- 15 (b) einer für die Aminosäuresequenz:
 SGSSNIGSNTVN (X)
 kodierenden Nukleotidsequenz, und
- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
 - 6. Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 oder 5, weiterhin umfassend eine CDR2-Region ausgewählt aus:
- (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 G S H Q R P S (XI)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
- 30 (b) einer für die Aminosäuresequenz:
 SNNQRPS (XII)
 kodierenden Nukleotidsequenz, und

15

20

25

- (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) oder (b) kodiert.
- 7. Nukleinsäure, die für die schwere Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
 - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 VRDLGYRVLSTFTFDI (XIII)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
 - (b) einer für die Aminosäuresequenz:

 D G R S G S Y A R F D G M D V (XIV)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
 - (c) einer für die Aminosäuresequenz:M G S S V V A T Y N A F D I (XV)kodierenden Nukleotidsequenz,

(d) einer für die Aminosäuresequenz:

DADGDGFSPYYFPY (XVI)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(e) einer für die Aminosäuresequenz:

LRNDGWNDGFDI (XVII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

(f) einer für die Aminosäuresequenz:

D S E T A I A A A G R F D I (XVIII)

kodierenden Nukleotidsequenz,

g) einer für die Aminosäuresequenz:

EDGTTVPSQPLEF (XIX)

kodierenden Nukleotidsequenz,

10

- (h) einer für die Aminosäuresequenz:GSGSYLGYYFDY (XX)kodierenden Nukleotidsequenz,
- (i) einer für die Aminosäuresequenz:
 GLRSYNYGRNLDY (XXI)
 kodierenden Nukleotidsequenz.
- (j) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise von mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a), (b), (c) oder (d) kodiert und
- (k) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.
- Nukleinsäure nach Anspruch 7, weiterhin umfassend eine CDR1oder/und CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a oder b gezeigten Aminosäuresequenzen oder dazu mindestens 80% homologen Aminosäuresequenz kodierenden Nukleotidsequenz.
- 9. Nukleinsäure, die für die leichte Kette eines humanen Antikörpers, ein funktionelles Derivat oder ein Fragment davon kodiert und eine CDR 3-Region umfaßt, ausgewählt aus:
 - (a) einer für die Aminosäuresequenz:

 CSYVHSSTN (XXII)

 kodierenden Nukleotidsequenz.
 - (b) einer für die Aminosäuresequenz:

 Q V W D N T N D Q (XXIII)

 kodierenden Nukleotidsequenz,
- 30 (c) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer Homologie von mindestens 80% und vorzugsweise

10

15

20

25

- mindestens 90% zu einer Aminosäuresequenz aus (a) kodiert und
- (d) einer Nukleotidsequenz, die für eine Aminosäuresequenz mit einer äquivalenten Bindefähigkeit an Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa kodiert.
- 10. Nukleinsäure aus Anspruch 9, weiterhin umfassend eine CDR1oder/und CDR2-Region ausgewählt aus einer für die in Tab. 7a oder b gezeigten Aminosäuresequenzen oder dazu mindestens 80% homologen Aminosäuresequenz kodierenden Nukleotidsequenz.

11. Vektor,

dadurch gekennzeichnet,

daß er

- (a) mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 enthält oder
- (b) mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und mindestens eine Kopie einer Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 enthält.

12. Zelle,

dadurch gekennzeichnet,

daß sie

- (a) eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 oder
- (b) eine Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und eine Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 exprimiert.

Polypeptid,
 dadurch gekennzeichnet,

daß es

- (a) von einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 3 oder/und einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 4 bis 6 oder
- (b) von einer Nukleinsäure nach Anspruch 7 oder 8 oder/und einer Nukleinsäure nach Anspruch 9 oder 10 kodiert ist.
- 10 14. Polypeptid nach Anspruch 13,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß es die variable Domäne der H-Kette oder/und die variable
 Domäne der L-Kette eines humanen Antikörpers umfaßt.
- 15. Polypeptid nach Anspruch 14,

 dadurch gekennzeichnet,

 daß es sowohl die variable Domäne der H-Kette als auch die variable

 Domäne der L-Kette umfaßt.
- Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 15,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß es mit einer Markierungsgruppe oder einem Toxin gekoppelt ist.
- 17. Antikörper gegen ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 16.
- 18. Antikörper nach Anspruch 17,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß er gegen die CDR3-Region der schweren oder/und leichten
 Antikörperkette des Polypeptids gerichtet ist.

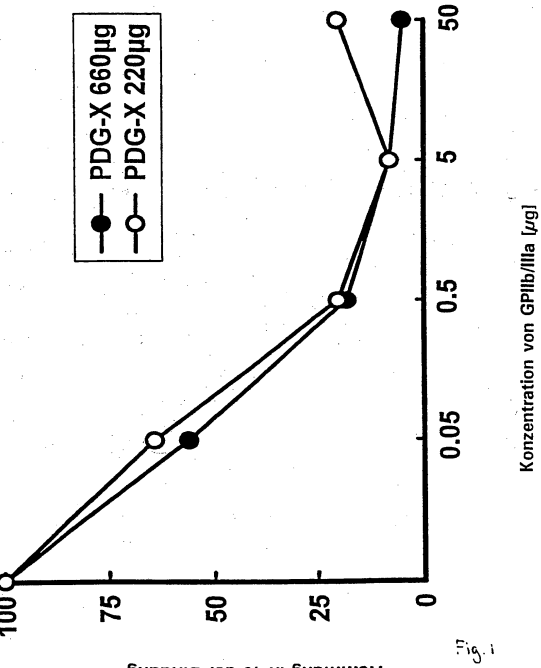
- 19. Pharmazeutische Zusammensetzung, die als aktive Komponente eine Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10, einen Vektor nach Ansprüch 11, eine Zelle nach Ansprüch 12, ein Polypeptid nach einem der Ansprüche 13 bis 16 oder einen Antikörper nach einem der Ansprüche 17 oder 18, gegebenenfalls zusammen mit anderen aktiven Komponenten sowie pharmazeutisch üblichen Hilfs-, Zusatzoder Trägerstoffen enthält.
- 20. Verwendung einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10 eines Vektors nach Anspruch 11, einer Zelle nach Anspruch 12, eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 13 bis 16, eines Antikörpers nach Anspruch 17 oder 18 oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 19 zur Herstellung eines Mittels für die Diagnose oder für die Behandlung oder Prävention von AITP.
 - 21. Verwendung einer Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 10, eines Vektors nach Anspruch 11, einer Zelle nach Anspruch 12, eines Polypeptids nach einem der Ansprüche 13 bis 16 oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 19 zur Herstellung eines Mittels zur Beeinflussung der Bindung von Fibrinogen an Blutplättchen.
 - 22. Verwendung nach Anspruch 21 zur Herstellung eines Mittels für die Modulation der Blutgerinnung, insbesondere für die Auflösung von Thromben oder/und für die Prävention der Thrombenbildung.
 - 23. Verfahren zur Gewinnung von Phagemid-Klonen, die Nukleinsäuren exprimieren, die für Autoantikörper gegen GPIIb/IIIa oder für gegen diese Autoantikörper gerichtete antiidiotypische Antikörper kodieren, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Phagemid-Bibliothek aus Lymphozyten eines humanen Spenders herstellt und die gewünschten Phagemid-Klone durch

20

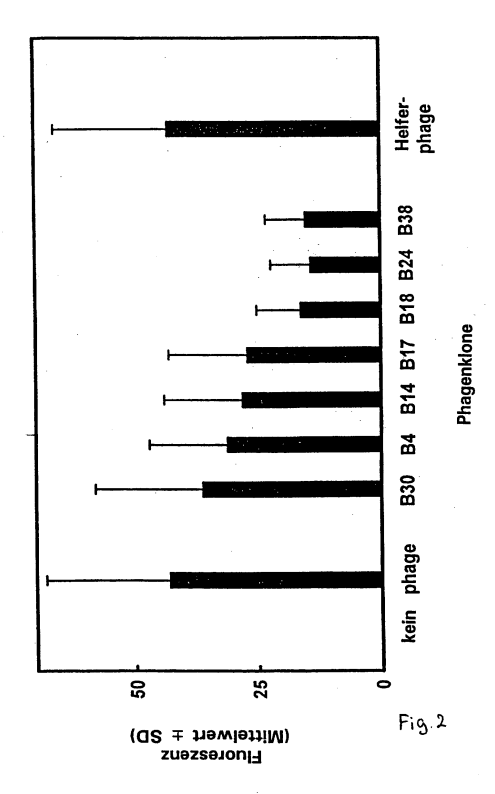
25

Affinitätsselektion, umfassend negative und positive Selektionsschritte, gewinnt.

- 24. Verfahren nach Anspruch 23,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß man Antikörper-kodierende Nukleinsäuren aus den Klonen gewinnt.
- Verfahren nach Anspruch 23 oder 24,
 dadurch gekennzeichnet,
 daß die Antikörper-kodierenden Nukleinsäuren zur Expression von rekombinanten Antikörperketten, Derivaten oder Fragmenten davon verwendet.



Hemmung in % der Bindung



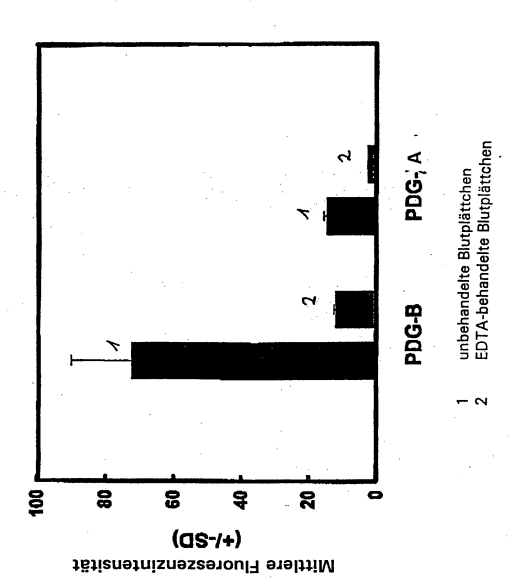
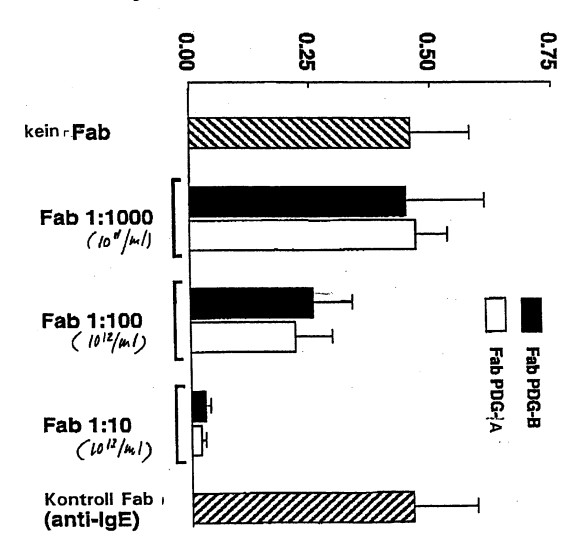
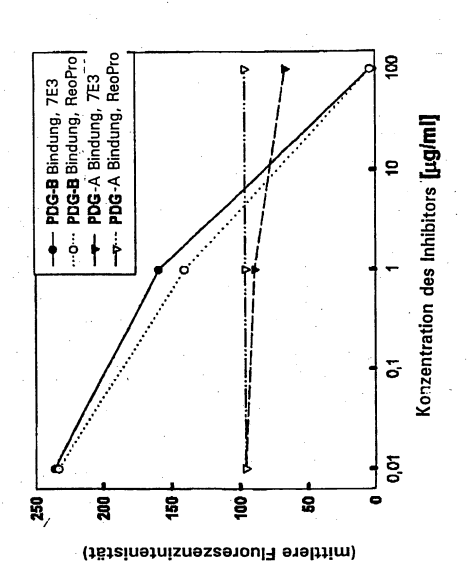


Fig.3

Fibrinogenbindung (mittlere OD +/- SD)







Bindung von PDG-B und PDG-A

Fig. 5

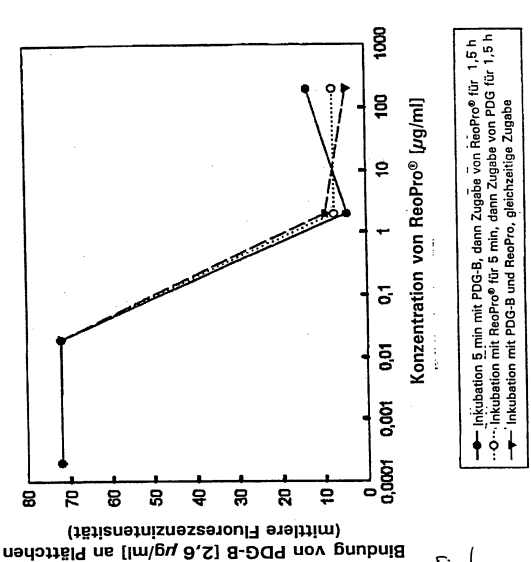


Fig. 6

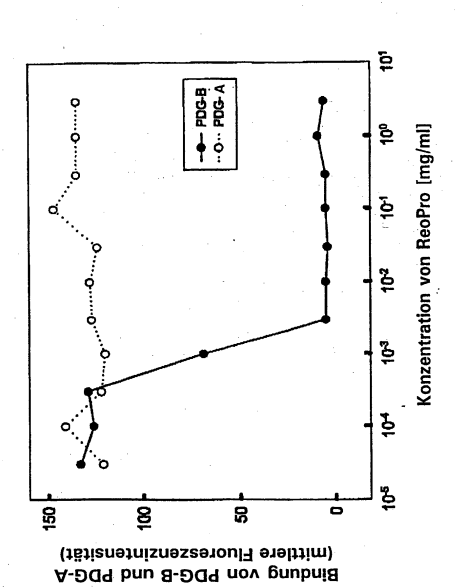


Fig.7

In ational Application No PCT/EP 98/03397

				
A. CLASSIF IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/13 C12N15/63 C12N5/10 A61K39/39		C07K16/42	C07K16/18
According to	International Patent Classification (IPC) or to	both national classification	and IPC	
	SEARCHED			
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system C07K	followed by classification s	(mbols)	
Documentati	ion searched other than minimum documentat	tion to the extent that such	documents are included in (he fields searched
Electronic da	ata base consulted during the international se	earch (name of data base a	nd, where practical, search	terms used)
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where	appropriate, of the relevar	t passages	Relevant to claim No.
X	BERCHTOLD P. ET AL.: AUTOANTIBODY BINDING GLYCOPROTEIN IIb/IIIa ANTIBODIES IN INTRAVE BLOOD,	TO PLATELET BY ANTI-IDIO	TYPIC	1,4,7,9, 13-22
	vol. 74, no. 7, 15 No 2414-2417, XP00208264 see abstract see page 2416, right-	15		
Y	33–41			1-22
	-	 · -/		
[V] 5-4				
X Furt	her documents are listed in the continuation of	or box C.	Patent family membe	rs are listed in annex.
"A" docume	ategories of cited documents : ent defining the general state of the art which dered to be of particular relevance document but published on or after the intern	is not	or priority date and not in cited to understand the p invention	after the international filing date conflict with the application but rinciple or theory underlying the
filing of "L" docume which citatio		s) or other "Y	cannot be considered no involve an inventive step document of particular reli cannot be considered to	evance; the claimed invention vel or cannot be considered to when the document is taken alone evance; the claimed invention involve an inventive step when the ith one or more other such docu-
other	means ent published prior to the international filing d han the priority date claimed	ate but	ments, such combination in the art. ' document member of the	n being obvious to a person skilled same patent family
	actual completion of theinternational search		Date of mailing of the inte	
2	29 October 1998		12/11/1998	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Pate NL - 2280 HV Rijswijk	entiaan 2	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo Fax: (+31-70) 340-3016	ni,	Covone, M	

Int dional Application No PCT/EP 98/03397

		PCI/EP 98/0339/
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	PROULX C. ET AL.: "HUMAN MONOCLONAL FAB FRAGMENTS RECOVERED FROM A CONBINATORIAL LIBRARY BIND SPECIFICALLY TO THE PLATELET HPA-1A ALLOANTIGEN ON GLYCOPROTEIN IIb-IIIa" VOX SANGUINIS, vol. 72, January 1997, pages 52-60, XP002082646 see page 52, left-hand column, line 3-9 see page 53, left-hand column, line 30-42 see page 58, left-hand column, line 31-42	1,4, 11-17, 23-25
Υ	see page 58, right-hand column, line 43-45 see page 59, left-hand column, line 8-13 see table 1	1-22
X	HORN ET AL.: "ID:Q99506;AC:Q99506" DATABASE EMBL,1 May 1997, XP002082647 see the whole document	4-6, 13-15
X	COMBRIATO G. AND KLOBECK H.G.: " Accession number: S25752" DATABASE PIR2,1993, XP002082648 see the whole document -& Eur.J.Immunol.(1991)21:1513-1522 XP002082650	4-6, 13-17
x	EP 0 557 535 A (TEIJIN LTD) 1 September 1993 see page 3, line 3-9 see page 3, line 51-58 see page 6, line 12-45 see claims	1,4, 11-17, 19,21,22
X	WO 90 06134 A (CENTOCOR INC) 14 June 1990 see page 2, line 6-16 see page 2, line 18-23 see page 3, line 6-12 see page 6, line 24-29 see claims 1-10	1,4, 11-17, 19,21,22
x	EP 0 619 324 A (YAMANOUCHI PHARMA CO LTD; PROTEIN DESIGN LABS INC (US)) 12 October 1994 see page 3, line 10-12 see page 6, line 11-17 see page 7, line 22-27 see page 7, line 52-57 see page 8, line 11-23 see page 9, line 1-4 see claims	1,4, 11-16, 19,21,22
	-/	

Int tional Application No
PCT/EP 98/03397

(Continu	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/EP 9		
ategory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
	ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIIb/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL., vol. 102, no. 3, August 1998, pages 820-828, XP002082649 see the whole document		1-25	
		·		
·				
		·		
			·	

Information on patent family members

Int tional Application No PCT/EP 98/03397

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP	0557535	A	01-09-1993	AU DE DE AU WO JP	659873 B 69223606 D 69223606 T 2583492 A 9306232 A 2776634 B	01-06-1995 29-01-1998 16-07-1998 27-04-1993 01-04-1993 16-07-1998
WO	9006134	Α	14-06-1990	EP	0447489 A	25-09-1991
EP	0619324	A	12-10-1994	AU CA WO JP MX US	3095892 A 2126182 A 9313133 A 2723671 B 9207459 A 5777085 A	28-07-1993 08-07-1993 08-07-1993 09-03-1998 31-03-1994 07-07-1998

In ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/03397

		1/EP 98/0339/	
IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C12N15/13 C12N15/63 A61K48, C12N5/10 A61K39/395 G01N33,		C07K16/18
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym ${\tt C07K}$	bote)	
Recherchier	rte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen,	soweit diese unter die recherchie	erten Gebiete fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evti.	verwendete Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	be der in Betracht kommenden	Teile Betr. Anspruch Nr.
х	BERCHTOLD P. ET AL.: "INHIBITION AUTOANTIBODY BINDING TO PLATELET GLYCOPROTEIN IIb/IIIa BY ANTI-II	PIOTYPIC	1,4,7,9, 13-22
	ANTIBODIES IN INTRAVENOUS GAMMAG BLOOD, Bd. 74, Nr. 7, 15. November 1989 2414-2417, XP002082645 siehe Zusammenfassung siehe Seite 2416, rechte Spalte, 33-41	, Seiten	
Y			1–22
		-/	
		-/	
	·		
			·
X Weite	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Paten	iamilie
* Besondere "A" Veröffen	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, oder dem Prioritätedatum	die nach deminternationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist und mit der
aper m "E" älteres [om als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidier Erfindung zugrundeliegen	, sondern nur zum Verständnis des der den Prinzips oder der ihr zugrundellegenden
"L" Veröffen	dedatum veronentlicht worden ist itlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von beso kann allein aufgrund dies	nderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung er Veröffentlichung nicht als neu oder auf
scneine andere	en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer In im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werde er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erfinderischer Tätigkeit be	ruhend betrachtet werden nderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung
ausgef	titint) titichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffe	18Cher i aligkell beruhend betrachtet Ittlichung miteiner oder mehreren anderen
eine Be "P" Veröffen	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht tilichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für eine	Kategorie in Verbindung gebracht wird und n Fachmann naheliegend ist
	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitgli Absendedatum des intern	ationalen Recherchenberichts
29	9. Oktober 1998	12/11/1998	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevolimächtigter Bediens	eter
	NL - 2280 HV Rijewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3018	Covone. M	

BNSDOCID: <WO

ir ationales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03397

		PCI/EP 98	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	andan Tollo	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentilchung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	andan I Alla	week misspread (18)
X	PROULX C. ET AL.: "HUMAN MONOCLONAL FAB FRAGMENTS RECOVERED FROM A CONBINATORIAL LIBRARY BIND SPECIFICALLY TO THE PLATELET HPA-1A ALLOANTIGEN ON GLYCOPROTEIN IIb-IIIa" VOX SANGUINIS, Bd. 72, Januar 1997, Seiten 52-60, XP002082646 siehe Seite 52, linke Spalte, Zeile 3-9 siehe Seite 53, linke Spalte, Zeile 30-42 siehe Seite 58, linke Spalte, Zeile 31-42 siehe Seite 58, rechte Spalte, Zeile 43-45 siehe Seite 59, linke Spalte, Zeile 8-13 siehe Tabelle 1		1,4, 11-17, 23-25
Y	Sielle labelle 1		1-22
X	HORN ET AL.: "ID:Q99506; AC:Q99506" DATABASE EMBL,1. Mai 1997, XP002082647 siehe das ganze Dokument		4-6, 13-15
X	COMBRIATO G. AND KLOBECK H.G.: " Accession number: S25752" DATABASE PIR2,1993, XP002082648 siehe das ganze Dokument -& Eur.J.Immunol.(1991)21:1513-1522 XP002082650		4-6, 13-17
X	EP 0 557 535 A (TEIJIN LTD) 1. September 1993 siehe Seite 3, Zeile 3-9		1,4, 11-17, 19,21,22
	siehe Seite 3, Zeile 51-58 siehe Seite 6, Zeile 12-45 siehe Ansprüche		
X	WO 90 06134 A (CENTOCOR INC) 14. Juni 1990		1,4, 11-17, 19,21,22
	siehe Seite 2, Zeile 6-16 siehe Seite 2, Zeile 18-23 siehe Seite 3, Zeile 6-12 siehe Seite 6, Zeile 24-29 siehe Ansprüche 1-10		
X	EP 0 619 324 A (YAMANOUCHI PHARMA CO LTD; PROTEIN DESIGN LABS INC (US)) 12. Oktober 1994 siehe Seite 3, Zeile 10-12 siehe Seite 6, Zeile 11-17 siehe Seite 7, Zeile 22-27 siehe Seite 7, Zeile 52-57 siehe Seite 8, Zeile 11-23 siehe Seite 9, Zeile 1-4 siehe Ansprüche		1,4, 11-16, 19,21,22
	-/		

in ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/03397

C.(Fortestung) ALS WESENTLICH ANGESTENEM UNTERLAGEM Kategoris* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil eforderlich unter Angabe der in Betrachtkommonden Teile Betr. Anspruch Nr. T ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIIb/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL., Bd. 102, Nr. 3, August 1998, Seiten 820-828, XPOU2082649 siehe das ganze Dokument			PCT/EP 98	3/03397 -	
T ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIID/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL., Bd. 102, Nr. 3, August 1998, Seiten 820-828, KP002082649 siehe das ganze Dokument			enden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
820-828, XP002082649 siehe das ganze Dokument	•	ESCHER R ET AL.: "RECOMBINANT HUMAN NATURAL AUTOANTIBODIES AGAINST GPIIb/IIIa INHIBIT BINDING OF AUTOANTIBODIES FROM PATIENTES WITH AITP" BRIT. J. HAEMATOL.,	-		
		820-828, XP002082649			
			,		

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In Itionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/03397

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
EP	0557535	A	01-09-1993	AU DE DE AU WO JP	659873 B 69223606 D 69223606 T 2583492 A 9306232 A 2776634 B	01-06-1995 29-01-1998 16-07-1998 27-04-1993 01-04-1993 16-07-1998
WO	9006134	Α	14-06-1990	EP	0447489 A	25-09-1991
EP	0619324	Α	12-10-1994	AU CA WO JP MX US	3095892 A 2126182 A 9313133 A 2723671 B 9207459 A 5777085 A	28-07-1993 08-07-1993 08-07-1993 09-03-1998 31-03-1994 07-07-1998